## WO02053548

**Publication Title:** 

BENZOTHIAZEPINE DERIVATIVES

#### Abstract:

- S

Compounds represented by the general formula [I]: [I] [wherein R<1> and R<2> are each hydrogen or C1-3 alkyl; R<3> is hydrogen or C1-6 alkyl(except n-butyl); R<4> is hydrogen, hydroxyl, or C1-3 alkyl; R<5> is a cyclic, saturated or unsaturated C3-6 aliphatic group, or a linear or branched, saturated or unsaturated C1-9 aliphatic group; Ar is a cyclic, saturated or unsaturated C3-9 aliphatic group, or a linear or branched, saturated or unsaturated C1-9 aliphatic group; and n is an integer of 0 to 2]. The compounds exhibit an activity of bringing about a high blood GLP-1 concentration and are therefore useful as diabetes remedies, preventives for chronic complications of diabetes, antiobestics, and so on.

Data supplied from the esp@cenet database - http://ep.espacenet.com

## (19) 世界知的所有権機関 国際事務局



## 

## (43) 国際公開日 2002 年7 月11 日 (11.07.2002)

## **PCT**

## (10) 国際公開番号 WO 02/053548 A1

(51) 国際特許分類<sup>7</sup>: 417/10, A61K 31/554, A61P 3/10, 3/04 C07D 281/10,

(21) 国際出願番号:

PCT/JP01/11267

(22) 国際出願日:

2001年12月21日(21.12.2001)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ: 特願2000-397400

2000年12月27日(27.12.2000) JI

- (71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 萬有製薬株式会社 (BANYU PHARMACEUTICAL CO.,LTD.) [JP/JP]; 〒103-8416 東京都中央区 日本橋本町2丁目2番3号 Tokyo (JP).
- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 長瀬 敏雄 (NA-GASE, Toshio) [JP/JP]; 〒300-2611 茨城県 つくば市 大久保3番地 萬有製薬株式会社 つくば研究所内 Ibaraki (JP). 佐藤 禎之 (SATO, Yoshiyuki) [JP/JP]; 〒300-2611 茨城県 つくば市 大久保3番地 萬有製薬株式会社 つくば研究所内 Ibaraki (JP). 永木 淳一 (EIKI, Junichi)

[JP/JP]; 〒300-2611 茨城県 つくば市 大久保 3 番地 萬 有製薬株式会社 つくば研究所内 Ibaraki (JP).

- (74) 共通の代表者: 萬有製薬株式会社 (BANYU PHAR-MACEUTICAL CO.,LTD.); 〒103-8416 東京都 中央区日本橋本町2丁目2番3号 Tokyo (JP).
- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### 添付公開書類:

#### — 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: BENZOTHIAZEPINE DERIVATIVES

(54) 発明の名称: ベンゾチアゼピン誘導体

$$\begin{array}{c|c}
(O)n \\
R^{1} \\
R^{2} \\
R^{3} \\
R^{4}
\end{array}$$

(57) Abstract: Compounds represented by the general formula [1]: [1] [wherein R¹ and R² are each hydrogen or C₁.3 alkyl; R³ is hydrogen or C₁.3 alkyl; R³ is hydrogen or C₁.3 alkyl; R³ is hydrogen, hydroxyl, or C₁.3 alkyl; R⁵ is a cyclic, saturated or unsaturated C₃.6 aliphatic group, or a linear or branched, saturated or unsaturated C₁.9 aliphatic group; Ar is a cyclic, saturated or unsaturated C₁.9 aliphatic group; or a linear or branched, saturated or unsaturated C₁.9 aliphatic group; and n is an integer of 0 to 2]. The compounds exhibit an activity of bringing about a high blood GLP-1 concentration and are therefore useful as diabetes remedies, preventives for chronic complications of diabetes, antiobestics, and so on.

### (57) 要約:

## 本発明は、一般式[I]

$$\begin{array}{c|c}
(O)n \\
R^{1} \\
R^{2} \\
R^{3} \\
H R^{4}
\end{array}$$
[1]

[式中、 $R^1$ 及び $R^2$ は水素原子、 $C_1-C_3$ アルキル基を; $R^3$ は水素原子、 $C_1-C_6$ アルキル基(但し、n-ブチル基は除く)を; $R^4$ は水素原子、水酸基、 $C_1-C_3$ アルキル基を; $R^5$ は環状の飽和若しくは不飽和の $C_3-C_9$ 脂肪族基、直鎖若しくは分枝鎖の飽和若しくは不飽和の $C_1-C_9$ 脂肪族基を、Arは環状の飽和若しくは不飽和の $C_3-C_9$ 脂肪族基、直鎖若しくは分枝鎖の飽和若しくは不飽和の $C_3-C_9$ 脂肪族基、直鎖若しくは分枝鎖の飽和若しくは不飽和の $C_1-C_9$ 脂肪族基を;nは0-2の整数を示す。]で表される化合物に関する。この化合物は、高い血中GLP-1 濃度を呈する活性を示していることから、糖尿病治療剤、糖尿病の慢性合併症の予防剤又は抗肥満薬等として有用である。

# 明細書

ベンゾチアゼピン誘導体

## 5 技術分野

本発明は医薬の分野において有用である。更に詳しくは、本発明化合物のベン ゾチアゼピン誘導体は、高い血中GLP-1濃度を呈する活性を示していること から、糖尿病治療剤、糖尿病の慢性合併症の予防剤又は抗肥満薬として有用であ る。

10

20

25

## 背景技術

健常人の血糖値は、インスリンの作用により、一定にコントロールされている。糖尿病とは、このコントロールが効かなくなり慢性的に高血糖状態を呈すること及びそのことによって引き起こされる疾患をいう。

15 糖尿病治療の根本は高血糖状態の是正、すなわち血中グルコース濃度を正常値に戻すことにあるが、近年では特に、空腹時血糖に影響を与えることなく、食後の急激な血糖値の上昇を如何に抑えるかという点が治療上極めて重要であると認識されてきている。

現在、臨床現場において使用されている主な糖尿病治療薬は、各種インスリン製剤の他に大別して以下の三種類の治療薬が存在する。第1はスルホニルウレア剤に代表されるインスリン放出薬と呼ばれる薬剤群で、この薬剤は膵臓から直接インスリン分泌を促進し血糖値を下げるものである。第2は近年上市されたインスリン抵抗性改善剤と呼ばれるもので、この薬剤は直接インスリン放出を助長することなく、末梢組織での糖の取り込みを促進することにより血糖値を下げる薬剤である。第3のαーグルコシダーゼ阻害剤は、消化管における糖質の消化、吸収を遅延し、一時的な食後の血糖値の上昇を抑えることにより、血糖値の急激な上昇を制御する薬である。

一方、グルカゴン様ペプチド-1 (以下、GLP-1という。) は、食事の刺

25

激等によって、小腸腸管上皮に存在する内分泌細胞であるし細胞から分泌される ホルモンであり、膵臓ランゲルハンス島に存在するβ細胞に作用してインスリン 分泌を促進することにより血糖を降下させることがわかっている(Eur. J. Clin. Invest、第22巻、第154頁、1992年)。GLP-1に よるインスリン分泌作用は、血糖値に依存しており、正常血糖時ではGLP-1 によるインスリン分泌は認められず、高血糖時にのみインスリン分泌の亢進が見 られることが報告されている(Lancet、第2巻、第1300頁、1987 年)。GLP-1はインスリン分泌を亢進するだけでなく、インスリンの生合成 を高め(Endocrinology、第130巻、第159頁、1992年) 、また、β細胞の増殖を促す(Diabetologia、第42巻、第856 10 頁、1999年)ことから、β細胞の維持にとっても欠かすことの出来ない因子 である。

一般の I I 型糖尿病患者への G L P - 1 投与によって血中 G L P - 1 濃度を 高値に維持した結果、高血糖状態が有意に改善されることが示されており、医療 現場においてもその糖尿病に対しての有効性が確認されている(Diabeto logia、第36巻、第741頁、1994年又は同、第39巻、第1546 頁、1996年)

さらには、GLP-1の作用点はβ細胞だけにとどまらず、末梢組織において 糖の利用を亢進することが認められ(Endocrinology、第135巻 20 、第2070頁、1994年又はDiabetologia、第37巻、第11 63頁、1994年)、また、GLP-1の脳室内投与により摂食抑制作用を示 すとの報告がなされている(Digestion、第54巻、第392頁、19 93年)。さらに、GLP-1投与により消化管運動抑制作用があることも報告 されている(Dig. Dis. Sci. 、第43巻、第1113頁、1998年 ) 。

本発明の化合物と構造が最も近似する化合物は、特表平7-503724号公 報(以下、引例Aという。)、特表平8-506376号公報(以下、引例Bと いう。)、特表平8-507049号公報(以下、引例Cという。)、特表平1 0-504035号公報(以下、引例Dという。)、特表平10-279568

3

号公報(以下、引例Eという。)、国際公開番号WO00/61568号公報( 以下、引例Fという。)、 J. Lipid Res. 、 36、第1106頁、1 995年(以下、引例Gという。)、 J. Lipid Res. 、 36、第1 098頁、1995年(以下、引例Hという。)、 Drug Metab. D ispos.、27、第637頁、1999年(以下、引例Iという。)、 C urr. Opin. Cardiovasc., Renal Invest Dr ugs、1、第276頁、1999年(以下、引例Jという。)、J. Lipi d Res.、40, 第2158頁, 1999年(以下、引例Kという。)、 Anal. Biochem. 、282, 第94頁, 2000年(以下、引例L という。)、国際公開番号WO00/38725号公報(以下、引例Mという。 10 )、国際公開番号WO00/38726号公報(以下、引例Nという。)、国際 公開番号W〇00/38727号公報(以下、引例〇という。)、国際公開番号 WO00/38728号公報(以下、引例Pという。)、国際公開番号WO00 /38729号公報(以下、引例Qという。)及び国際公開番号WO00/55 15 355号公報(以下、引例Rという。) に記載されている。

引例AからRには、1、4 -ベンゾチアゼピン骨格を有している化合物が記載されている。

しかしながら、本発明の化合物は、1、4-ベンゾチアゼピン1、1-ジオキシド骨格は引例AからRの化合物と共通するものの、該骨格上3位置換基部分が1置換化合物であり、直鎖状 $C_1$ - $C_6$ 、2置換アルキル基を有する、具体的には例えばエチル基、ブチル基などの2置換を有する引例AからRの化合物とは、全く構造が異なる化合物である。

20

25

また、引例AからRの用途は、胆汁酸取込阻害作用に起因する血脂減少化合物であり、本発明とは、産業上の利用分野は同じであるが、本発明の用途とは異なる全く関連性のない用途である。また該特許に開示されている化合物が、糖尿病治療薬、糖尿病の慢性合併症の予防剤として有用であることは該特許明細中には開示されていない。

さらに、米国特許第3362962号公報(以下、引例Sという。)には、1 、4一ベンゾチアゼピン骨格およびその酸化体、還元体具体的には1、4一ベン

20

25

ゾチアゼピン骨格の4、5ージヒドロ体、4、5ージヒドロ,N-酸化体および4、5一オキサジリジン体などの化合物などの骨格が記載されている。

しかしながら、本発明の化合物は、1、4-ベンゾチアゼピン骨格は引例」の 化合物と共通するものの、ベンゾチアゼピン骨格の4-ジヒドロ体、4-ジヒド ロ,N-酸化体および4、5-オキサジリジン体は、本発明の範囲外で全く構造が 異なる化合物である。また、引例Sの用途は、筋弛緩および抗痙攣活性を有する 化合物で、産業上の利用分野は同じであるが、本発明の用途とは全く関連性のな い用途である。また該特許に開示されている化合物が、糖尿病治療薬、糖尿病の 慢性合併症の予防剤として有用であることは該特許明細中には開示されていな い。

さらにまた、特開昭53-65895号公報(以下、引例Tという。)には、 1,4-ベンゾチアゼピン骨格を含む3環縮合環、ピロール[1,2-d]-1、4-ベンゾチアゼピン骨格を有する化合物が記載されている。

しかしながら、引例Tは3環縮合環であり、本発明の範囲外で、全く構造が異 15 なる化合物である。また、引例Tの用途は、自発運動抑制作用を有する化合物で 、産業上の利用分野は同じであるが、本発明の用途とは全く関連性のない用途で ある。また該特許に開示されている化合物が、糖尿病治療薬、糖尿病の慢性合併 症の予防剤として有用であることは該特許明細中には開示されていない。

また、米国特許第5276025号公報(以下、引例Uという。)には、1,4ーベンゾチアゼピン骨格を含むチエノ[3,2-f]-1、4ーベンゾチアゼピン骨格を有する化合物が記載されている。

しかしながら、引例Uは該骨格上 5 位置換基部分が、水素、直鎖状 $C_1-C_5$  アルキル基あるいは $C_3-C_7$ 環状アルキル基を有する化合物で、本発明の化合物が置換基を有してもよい芳香環あるいは複素環である点で、全く構造が異なる化合物である。眼圧上昇抑制および緑内障治療薬で、産業上の利用分野は同じであるが、本発明の用途とは全く関連性のない用途である。また該特許に開示されている化合物が、糖尿病治療薬、糖尿病の慢性合併症の予防剤として有用であることは該特許明細中には開示されていない。

現在では、糖尿病治療薬として、例えばスルホニルウレア剤、インスリン抵抗

性改善剤、αーグルコシダーゼ阻害剤等の薬剤が臨床で多く用いられているが、 以下のような問題点が挙げられ、これらは十分な薬剤であるといえない。すなわ ち、スルホニルウレア剤は、効果の発現が遅くしかも作用持続時間が長いため、 食後の高血糖時に合わせ作用を発現させるのが難しく、さらには空腹時の血糖を 降下させしばしば生命にかかわるような重篤な低血糖発作を引き起こす場合もあ る。インスリン抵抗性改善剤は、肝臓に対する副作用がしばしば問題となってお り、厳密な管理下における慎重な使用が必要となっている。また浮腫等の副作用 を引き起こす場合もある。また、αーグルコシダーゼ阻害剤には、膨満感や下痢 などの副作用が問題となっている。

10 したがって、昨今の糖尿病患者の増加に伴い、現在、副作用がなく、血糖値に 依存して血糖値を制御できる一層有益な糖尿病治療薬の開発が臨床の現場から求 められている。

## 発明の開示

15 本発明の目的は、高い血中GLP-1濃度を呈する活性を示していることから、糖尿病治療剤、糖尿病の慢性合併症の予防剤又は抗肥満薬等を提供することである。

本発明者らは、血糖値に依存して血糖値を制御できる糖尿病治療薬、糖尿病の慢性合併症の予防剤又は抗肥満薬の創製を目的に鋭意研究を進めてきたところ、

#### 20 一般式「I]

$$R^5$$
 $R^4$ 
 $R^1$ 
 $R^2$ 
 $R^3$ 
 $R^4$ 
 $R^4$ 

[式中、 $R^1$ 及び $R^2$ は同一又は異なって、水素原子、 $C_1 - C_3$ アルキル基、  $R^3$ は水素原子、 $C_1 - C_6$ アルキル基(但し、n -ブチル基は除く)、

6

R⁴は水素原子、水酸基、C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>アルキル基、

R<sup>5</sup>は水素原子、アジド基、アミノ基、カルバモイル基、カルバモイルアミノ 基、カルバモイルオキシ基、カルボキシル基、シアノ基、スルファモイル基、ス ルホ基、ニトロ基、ハロゲン原子、ヒドロキシ基、ホルミル基、ホルミルアミノ 基、環状の飽和若しくは不飽和のC。-C。脂肪族基、アラルキル基、N-アラル キルアミノ基、N、N-ジアラルキルアミノ基、アラルキルオキシ基、アラルキ ルカルボニル基、N-アラルキルカルバモイル基、アリール基、N-アリールア ミノ基、N、N-ジアリールアミノ基、アリールオキシ基、アリールスルホニル 基、アリールスルホニルオキシ基、N-アリールスルホニルアミノ基、N-アリ ールスルホニルアミノC<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>アルキルアミノ基、N-アリールスルホニルアミ 10  $JC_1-C_{10}$ アルキルカルバモイル基、N-アリールスルホニルアミノ $C_1-C_6$ アルコキシカルボニル基、アリールスルファモイル基、アリールスルファモイル オキシ基、アリールスルファモイルC1-C10アルキルカルバモイル基、アリー ルスルファモイルC<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>アルコキシカルボニル基、N-アリールカルバモイル 基、アロイル基、アロキシ基、N-アロイル基、N-(N-アロイルアミノ)C 15  $_1 - C_{10}$ アルキルカルバモイル基、N -アロイルアミノ $C_1 - C_6$ アルコキシカル ボニル基、C。-C。アルカノイル基、C。-C。アルカノイルオキシ基、N-C。 -C<sub>6</sub>アルカノイルアミノ基、N, N-ジ-C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>アルカノイルアミノ基、N  $-C_1-C_6$ アルキルアミノ基、N, N-ジ-C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>アルキルアミノ基、N-C  $_1-C_{10}$ アルキルカルバモイル基、N, N-ジー  $C_1-C_{10}$ アルキルカルバモイ 20 ル基、N-C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>アルケニルカルバモイル基、N, N-ジ-C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>アルケニ ルカルバモイル基、N-アミノC<sub>1</sub>-C<sub>10</sub>アルキルカルバモイル基、N-C<sub>1</sub>-C  $_{6}$ アルコキシ $C_{1}-C_{10}$ アルキルカルバモイル基、 $N-C_{1}-C_{6}$ アルコキシカルボ  $= L L_1 - L_2 P L_3 P L_4 P L_4 P L_5 P L_5$ ミノC<sub>1</sub>-C<sub>1</sub><sub>0</sub>アルキルカルバモイル基、N-C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>アルコキシカルボニルア 25  $> C_1 - C_6$ アルコキシカルボニル基、 $C_1 - C_6$ アルキルチオ基、 $N - C_1 - C_6$ アルキルスルファモイル基、N, N-ジ-C,-C。アルキルスルファモイル基、  $C_1 - C_6$ アルキルスルフィニル基、 $C_1 - C_6$ アルキルスルホニル基、 $C_1 - C_6$ アルコキシ基、C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>アルコキシカルボニル基、 アミノC<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>アルコキシ

7

カルボニル基、 $N-C_3-C_6$ シクロアルキルアミノ基、N,  $N-ジ-C_3-C_6$ シクロアルキルアミノ基、  $C_3-C_6$ シクロアルキルオキシ基、 $N-C_3-C_6$ シクロアルキルカルバモイル基、N,  $N-ジ-C_3-C_6$ シクロアルキルカルバモイル基、N,  $N-ジ-C_3-C_6$ シクロアルキルカルバモイル基からなる群から選択される置換基、5又は6員の複素環基、窒素原子、酸素原子及び硫黄原子からなる群より選ばれる複素原子を1環系当たり1ないし5個有する1ないし3環性の複素芳香環基並びに該置換基で置換されていてもよい、直鎖若しくは分枝鎖の飽和若しくは不飽和の $C_1-C_6$ アルコキシ基、 $C_1-C_6$ アルキルチオ基、 $N-C_1-C_6$ アルキルアミノ基、 $N-C_1-C_6$ アルキルカルバモイル基、 $N-C_1-C_6$ アルキルカルバモイル基、 $N-C_1-C_6$ アルキルカルバモイル基からなる群より選ばれる置換基を有してしてもよい炭素芳香環基、1ないし3環性の $C_6$ 

7-C<sub>15</sub> 炭素芳香環基又は5若しくは6員の複素環基若しくは窒素原子、酸素原

子及び硫黄原子からなる群より選ばれる複素原子を1環系当たり1ないし5個有

する1ないし3環性の複素芳香環基(5又は6員の複素環基を除く。)、

10

15

20

25

Arは、水素原子、アジド基、アミノ基、カルバモイル基、カルバモイルアミ ノ基、カルバモイルオキシ基、カルボキシル基、シアノ基、スルファモイル基、 スルホ基、ニトロ基、ハロゲン原子、ヒドロキシ基、ホルミル基、ホルミルアミ ノ基、環状の飽和若しくは不飽和のC<sub>3</sub>-C<sub>9</sub>脂肪族基、アラルキル基、N-アラ ルキルアミノ基、N、N-ジアラルキルアミノ基、アラルキルオキシ基、アラル キルカルボニル基、N-アラルキルカルバモイル基、アリール基、N-アリール アミノ基、N, N-ジアリールアミノ基、アリールオキシ基、アリールスルホニ ル基、アリールスルホニルオキシ基、N-アリールスルホニルアミノ基、N-ア リールスルホニルアミノC1-C6アルキルアミノ基、N-アリールスルホニルア  $> C_1 - C_{10}$ アルキルカルバモイル基、N - Pリールスルホニルアミノ $C_1 - C_1$ 6アルコキシカルボニル基、アリールスルファモイル基、アリールスルファモイ ルオキシ基、アリールスルファモイルC、一C、。アルキルカルバモイル基、アリ ールスルファモイルC,-C。アルコキシカルボニル基、N-アリールカルバモイ ル基、アロイル基、アロキシ基、N-アロイル基、N-(N-アロイルアミノ)  $C_1 - C_{10}$ アルキルカルバモイル基、N -アロイルアミノ $C_1 - C_6$ アルコキシカ ルボニル基、C2-C6アルカノイル基、C2-C6アルカノイルオキシ基、N-C

₂-C<sub>6</sub>アルカノイルアミノ基、 N, N-ジ-C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>アルカノイルアミノ基、 N-C,-C。アルキルアミノ基、N, N-ジ-C,-C。アルキルアミノ基、N-C<sub>1</sub>-C<sub>10</sub>アルキルカルバモイル基、N, N-ジ- C<sub>1</sub>-C<sub>10</sub>アルキルカルバモ イル基、N-C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>アルケニルカルバモイル基、N, N-ジ-C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>アルケ ニルカルバモイル基、N-アミノC,-C,oアルキルカルバモイル基、N-C, -C<sub>6</sub>アルコキシC<sub>1</sub>-C<sub>10</sub>アルキルカルバモイル基、N-C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>アルコキシカ ルボニルC、一C、。アルキルカルバモイル基、N-C、-C。アルコキシカルボニ ルアミノ $C_1 - C_{10}$ アルキルカルバモイル基、 $N - C_1 - C_6$ アルコキシカルボニ ルアミノC<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>アルコキシカルボニル基、C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>アルキルチオ基、N-C<sub>1</sub> - C<sub>6</sub>アルキルスルファモイル基、N, N-ジ-C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>アルキルスルファモイ 10 ル基、C1-C6アルキルスルフィニル基、C1-C6アルキルスルホニル基、C1 - C<sub>6</sub>アルコキシ基、C<sub>1</sub> - C<sub>6</sub>アルコキシカルボニル基、 アミノC<sub>1</sub> - C<sub>6</sub>アルコ キシカルボニル基、N-C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>シクロアルキルアミノ基、N, N-ジ-C<sub>3</sub>- $C_6$ シクロアルキルアミノ基、  $C_3 - C_6$ シクロアルキルオキシ基、 $N - C_3 - C_6$ シクロアルキルカルバモイル基、N, N-ジ-C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>シクロアルキルカルバモ 15 イル基からなる群から選択される置換基、5又は6員の複素環基、窒素原子、酸 素原子及び硫黄原子からなる群より選ばれる複素原子を1環系当たり1ないし5 個有する1ないし3環性の複素芳香環基又は該置換基で置換されていてもよい、・ 直鎖若しくは分枝鎖の飽和若しくは不飽和のC,-C。脂肪族基、C,-C。アルコ キシ基、C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>アルキルチオ基、N-C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>アルキルアミノ基、N-C<sub>1</sub>-20  $C_6$ アルキルカルバモイル基、 $N-C_1-C_6$ アルキルチオカルバモイル基からな る群より選ばれる置換基を有していてもよい炭素芳香環基、1ないし3環性のC 7-C15 炭素芳香環基又は5若しくは6員の複素環基、若しくは窒素原子、酸素 原子及び硫黄原子からなる群より選ばれる複素原子を1環系当たり1ないし5個 25 有する2ないし3環性の縮合複素芳香環基(但し、5若しくは6員の複素環基を 除く。)、nは0-2の整数を示す。]で表される化合物が生体内において高い 血中GLP-1濃度を達成することを見出し、本発明を完成した。

本発明は、ベンゾチアゼピン誘導体及びその用途に関するものであり、これらの発明は、文献に未記載の新規なものである。

次に本明細書中に記載された各種記号及び用語について説明する。

C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>アルキル基とは、例えばメチル基、エチル基、プロピル基等が挙げられ、中でもメチル基、エチル基等が好ましい。

 $C_1 - C_6$ アルキル基とは、例えばメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、イソプチル基、sec-ブチル基、tert-ブチル基、ペンチル基、ネオペンチル基、ヘキシル基、イソヘキシル基が挙げられ、中でもイソプロピル基、イソプチル基、sec-ブチル基、ネオペンチル基、イソヘキシル基等が好ましい。

ハロゲン原子とは、例えばフッ素原子、塩素原子、臭素原子又はヨウ素原子等 10 が挙げられ、中でもフッ素原子、塩素原子、ヨウ素原子等が好ましく、特にフッ 素原子、塩素原子等がより好ましい。

環状の飽和又は不飽和のC<sub>3</sub>-C<sub>9</sub>脂肪族基とは、炭素数3ないし9個よりなる 環状のアルキル基又はアルケニル基等が挙げられ、中でも炭素数3ないし6個な る環状のアルキル基又はアルケニル基等が好ましく、特に炭素数3ないし6個な る環状のアルキル基等がより好ましい。

該環状のアルキル基とは、例えばシクロプロピル基、シクロブチル基、シクロペンチル基、シクロペキシル基、シクロペプチル基、シクロオクチル基、シクロノニル基等が挙げられ、中でもシクロプロピル基、シクロブチル基、シクロペンチル基、シクロペキシル基等が好ましい。

20 該環状のアルケニル基とは、例えばシクロプロペニル基、シクロブテニル基、 シクロペンテニル基、シクロヘキセニル基、シクロヘプテニルル基、シクロオク テニル基、シクロノネニル基等が挙げられ、中でもシクロプロペニル基、シクロ ブテニル基、シクロペンテニル基、シクロヘキセニル基等が好ましい。

アラルキル基とは、炭素数  $7 \sim 15$  個よりなるアラルキル基を意味し、具体的には例えばベンジル基、 $\alpha$  - メチルベンジル基、フェネチル基、3 - フェニルプロピル基、1 - ナフチルメチル基、2 - ナフチルメチル基、 $\alpha$  - メチル(1 - ナフチル)メチル基、 $\alpha$  - メチル(2 - ナフチル)メチル基、 $\alpha$  - エチル(1 - ナフチル)メチル基、 $\alpha$  - エチル(2 - ナフチル)メチル基、ジフェニルメチル基等、ジナフチルメチル基等が挙げられ、中でもベンジル基、1 - ナフチルメチル

10

基、2ーナフチルメチル基、 $\alpha$ ーメチルベンジル基、フェネチル基等が好ましい。

Nーアラルキルアミノ基とは、アミノ基に上記のアラルキル基が置換した基を意味し、具体的には例えばNーベンジルアミノ基、Nー ( $\alpha$ -メチルベンジル) アミノ基、Nーフェネチルアミノ基、Nー (3-フェニルプロピル) アミノ基、Nー (1-ナフチルメチル) アミノ基、Nー (2-ナフチルメチル) アミノ基、Nー [ $\alpha$ -メチル (1-ナフチル) メチル] アミノ基、Nー [ $\alpha$ -メチル (2-ナフチル) メチル] アミノ基、Nー [ $\alpha$ -メチル (2-ナフチル) メチル] アミノ基、Nー [ $\alpha$ -エチル (2-ナフチル) メチル] アミノ基、ジフェニルメチルアミノ基、Nー ( $\alpha$ -エチル ( $\alpha$ -エチル) アミノ基等が挙げられ、中でもNーベンジルアミノ基、Nー ( $\alpha$ -メチルベンジル) アミノ基、Nーフェネチルアミノ基等が好ましい。

10

15

20

25

N, Nージーアラルキルアミノ基とは、アミノ基に上記のアラルキル基が二置換した基を意味し、具体的には例えばN, Nージベンジルアミノ基、N, Nージ  $(\alpha-$ メチルベンジル)アミノ基、N, Nージフェネチルアミノ基、N, Nージ (3-フェニルプロピル)アミノ基、N, Nージ (1-ナフチルメチル)アミノ基、N, Nージ (2-ナフチルメチル)アミノ基、N, Nージ  $[\alpha-$ メチル (1-ナフチル)メチル]アミノ基、N, Nージ  $[\alpha-$ メチル (2-ナフチル)メチル]アミノ基、N, Nージ  $[\alpha-$ メチル (2-ナフチル)メチル]アミノ基、NーベンジルーNー  $(\alpha-$ メチルベンジル)アミノ基、NーベンジルーNーフェネチルアミノ基、NーベンジルーNー (3-フェニルプロピル)アミノ基等が挙げられ、中でもN, Nージベンジルアミノ基、N, Nージ  $(\alpha-$ メチルベンジル)アミノ基、N, Nージ  $(\alpha-$ 

アラルキルオキシ基とは、酸素原子に上記のアラルキル基が置換した基を意味 し、具体的には例えばベンジルオキシ基、 $\alpha$  - メチルベンジルオキシ基、フェネ チルオキシ基、3 - フェニルプロポキシ基、1 - ナフチルメトキシ基、2 - ナフ チルメトキシ基、 $\alpha$  - メチル(1 - ナフチル)メトキシ基、 $\alpha$  - メチル(2 - ナフチル)メトキシ基、 $\alpha$  - エチル(2 - ナフチル)メトキシ基、 $\alpha$  - エチル(2 - ナフチル)メトキシ基、ジフェニルメトキシ基、ジナフチルメトキシ基等が挙 げられ、中でもベンジルオキシ基、 $\alpha$  - メチルベンジルオキシ基、フェネチルオ

キシ基等が好ましい。

アラルキルカルボニル基とは、カルボニル基に上記のアラルキル基が置換した基を意味し、具体的には例えばベンジルカルボニル基、αーメチルベンジルカルボニル基、フェネチルカルボニル基、3ーフェニルプロピルカルボニル基、1ーナフチルメチルカルボニル基、2ーナフチルメチルカルボニル基、αーメチル(1ーナフチル)メチルカルボニル基、αーメチル(2ーナフチル)メチルカルボニル基、αーエチル(2ーナフチル)メチルカルボニル基、αーエチル(2ーナフチル)メチルカルボニル基、ジフェニルメチルカルボニル基、ジナフチルメチルカルボニル基等が挙げられ、中でもベンジルカルボニル基、αーメチルベンジルカルボニル基、フェネチルカルボニル基等が好ましい。

Nーアラルキルカルバモイル基とは、カルバモイル基に上記のアラルキル基が 置換した基を意味し、具体的には例えばNーベンジルカルバモイル基、Nー(α ーメチルベンジル)カルバモイル基、Nーフェネチルカルバモイル基、Nー(3 ーフェニルプロピル)カルバモイル基、Nー(1ーナフチルメチル)カルバモイ 15 ル基、Nー(2ーナフチルメチル)カルバモイル基、Nー(αーメチル(1ーナフチル)メチル)カルバモイル基、Nー(αーメチル(2ーナフチル)メチル)カルバモイル基、Nー(αーエチル(1ーナフチル)メチル)カルバモイル基、Nー(αーエチル(2ーナフチル)メチル)カルバモイル基、Nー(αーエチル(2ーナフチル)メチル)カルバモイル基、Nー(ジフェニルメチル)カルバモイル基、Nー(ジナフチルメチル)カルバモイル基等が挙げられ、特に例えばNーベンジルカルバモイル基、Nー(αーメチルベンジル)カルバモイル基、Nーフェネチルカルバモイル基等が好ましい。

アリール基としては、炭素数6ないし15個よりなるアリール基を意味し、例 えばナフチル基、フェニル基等が挙げられ、中でもフェニル基等が好ましい。

N-アリールアミノ基とは、アミノ基に上記のアリール基が置換した基を意味 25 し、具体的には例えばN-フェニルアミノ基、N- (1-ナフチル) アミノ基、N- (2-ナフチル) アミノ基等が挙げられ、中でもN-フェニルアミノ基等が 好ましい。

N, N-ジアリールアミノ基とは、アミノ基に上記のアリール基が二置換した基を意味し、具体的には例えばN, N-ジフェニルアミノ基、N, N-ジ (1-

12

ナフチル)アミノ基、N, N-ジ(2-ナフチル)アミノ基、N-フェニル-N-(1-ナフチル)アミノ基、N-フェニル-N-(2-ナフチル)アミノ基等が挙げられ、中でもN+0、N-ジフェニルアミノ基、N, N-ジ(1-ナフチル)アミノ基等が好ましい。

アリールオキシ基とは、酸素原子に上記のアリール基が置換した基を意味し、 具体的には例えばフェノキシ基、ナフチルオキシ基等が挙げられ、中でもフェノ キシ基等が好ましい。

アリールスルホニル基とは、スルホニル基に上記のアリール基が置換した基を 10 意味し、具体的には例えばフェニルスルホニル基、ナフチルスルホニル基等が挙 げられ、中でもフェニルスルホニル基等が好ましい。

アリールスルホニルオキシ基とは、スルホニルオキシ基に上記のアリール基が 置換した基を意味し、具体的には例えばフェニルスルホニルオキシ基、ナフチル スルホニルオキシ基等が挙げられ、中でもフェニルスルホニルオキシ基等が好ま しい。

15

20

N-アリールスルホニルアミノ基とは、アミノ基に上記のアリールスルホニル基がN-置換した基を意味し、具体的には例えばN-フェニルスルホニルアミノ基、N-(1-ナフチルスルホニル)アミノ基、N-(2-ナフチルスルホニル)アミノ基等が挙げられ、中でもN-フェニルスルホニルアミノ基、N-(2-ナフチルスルホニル)アミノ基等が好ましい。

N-アリールスルホニルアミノC<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>アルキルアミノ基とは、アミノ基に上記のアリールスルホニルアミノ基を有するC<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>アルキル基がN-置換した基を意味し、具体的には例えばN-フェニルスルホニルアミノメチルアミノ基、N-(1-フェニルスルホニルアミノエチル)アミノ基、N-(2-フェニルスルホニルアミノエチル)アミノ基、N-(2-フェニルスルホニルアミノエチル)アミノメチルアミノ基、N-(1-ナフチルスルホニルアミノエチル)アミノ基等が挙げられ、中でもN-フェニルスルホニルアミノメチルアミノ基、N-(2-フェニルスルホニルアミノメチルアミノ基、N-(2-フェニルスルホニルアミノメチルアミノ基、N-(2-フェニルスルホニルアミノエチル)アミノメチルアミノ基、N-(2-フェニルスルホニルアミノエチル)アミノ基等が好ましい。

13

N-アリールスルホニルアミノ $C_1-C_{10}$ アルキルカルバモイル基とは、カルバモイル基に上記のアリールスルホニルアミノ基を有する $C_1-C_6$ アルキル基がN-置換した基を意味し、具体的には例えばN-フェニルスルホニルアミノメチルカルバモイル基、N-(1-フェニルスルホニルアミノエチル)カルバモイル基、N-(2-フェニルスルホニルアミノエチル)カルバモイル基、N-(1-ナフチルスルホニルアミノメチルカルバモイル基、N-(1-ナフチルスルホニルア

ルバモイル基等が挙げられ、中でもN-フェニルスルホニルアミノメチルカルバモイル基、N-(2-フェニルスルホニルアミノエチル)カルバモイル基、N-

ミノエチル) カルバモイル基、N-(2-ナフチルスルホニルアミノエチル) カ

10 (2-ナフチルスルホニルアミノエチル) カルバモイル基等が好ましい。

N-アリールスルホニルアミノ $C_1-C_6$ アルコキシカルボニル基とは、N-アリールスルホニルアミノ $C_1-C_6$ アルコキシカルボニル基とは、上記のN-アリールスルホニルアミノ基が $C_1-C_6$ アルコキシカルボニル基に置換した基を意味し、具体的には例えばN-フェニルスルホニルアミノメトキシカルボニル基、

15 Nーナフチルスルホニルアミノメトキシカルボニル基、1 - ( N-フェニルスルホニルアミノ) エトキシカルボニル基、2 - ( N-フェニルスルホニルアミノ) エトキシカルボニル基等が挙げられ、中でもN-フェニルスルホニルアミノメトキシカルボニル基、N-ナフチルスルホニルアミノメトキシカルボニル基等が好ましい。

20 アリールスルファモイル基とは、スルファモイル基に上記のアリール基が置換 した基を意味し、具体的には例えばフェニルスルファモイル基、ナフチルスルフ ァモイル基等が挙げられ、中でもフェニルスルファモイル基等が好ましい。

アリールスルファモイルオキシ基とは、スルファモイルオキシ基に上記のアリール基が置換した基を意味し、具体的には例えばフェニルスルファモイルオキシ基、ナフチルスルファモイルオキシ基等が挙げられ、中でもフェニルスルファモイルオキシ基等が好ましい。

25

アリールスルファモイル $C_1 - C_{10}$ アルキルカルバモイル基とは、上記のアリールスルファモイルが $C_1 - C_{10}$ アルキルカルバモイル基に置換した基を意味し、具体的には例えばフェニルスルファモイルメチルカルバモイル基、ナフチルス

ルファモイルメチルカルバモイル基等が挙げられ、中でもフェニルスルファモイルメチルカルバモイル基等が好ましい。

アリールスルファモイル $C_1 - C_6$ アルコキシカルボニル基とは、上記のアリールスルファモイルが $C_1 - C_6$ アルコキシカルボニル基に置換した基を意味し、具体的には例えばフェニルスルファモイルメトキシカルボニル基、ナフチルスルファモイルメトキシカルボニル基等が挙げられ、中でもフェニルスルファモイルメトキシカルボニル基等が好ましい。

N-アリールカルバモイル基とは、上記のアリール基がカルバモイル基にN-置換した基を意味し、具体的には例えばフェニルカルバモイル基、ナフチルカル バモイル基等が挙げられ、中でもフェニルカルバモイル基等が好ましい。

アロイル基とは、カルボニル基に上記のアリール基が置換した基を意味し、具体的には例えばベンゾイル基、ナフチルカルボニル基等が挙げられ、中でもベンゾイル基等が好ましい。

アロキシ基とは、上記のアロイル基が酸素原子に置換した基を意味し、具体的 15 には例えばベンゾイルオキシ基、ナフチルカルボニルオキシ基等が挙げられ、中 でもベンゾイルオキシ基等が好ましい。

N-アロイル基とは、上記のアロイル基が窒素原子に置換した基を意味し、具体的には例えばベンゾイルアミノ基、ナフチルカルボニルアミノ基等が挙げられ、中でもベンゾイルアミノ基等が好ましい。

N-(N-アロイルアミノ) C<sub>1</sub>-C<sub>10</sub>アルキルカルバモイル基とは、カルバモイル基に上記のN-アロイルアミノC<sub>1</sub>-C<sub>10</sub>アルキル基が置換した基を意味し、具体的には例えばN-(N-ベンゾイルアミノメチル)カルバモイル基、N-(1-(N-ベンゾイルアミノ)エチル)カルバモイル基、N-(2-(N-ベンゾイル)アミノエチル)カルバモイル基、N-(N-ナフチルカルボニルアミノ)エチル)カルバモイル基、N-(1-(N-ナフチルカルボニルアミノ)エチル)カルバモイル基、N-(2-(N-ナフチルカルボニルアミノ)エチル)カルバモイル基等が挙げられ、中でもN-(N-ベンゾイルアミノメチル)カルバモイル基等が挙げられ、中でもN-(N-ベンゾイルアミノメチル)カルバモイル基、N-(2-(N-ベンゾイルアミノ)エチル)カルバモイル基等が好ましい。

N-アロイルアミノ $C_1-C_6$ アルコキシカルボニル基とは、オキシカルボニル基に上記のN-アロイルアミノ $C_1-C_6$ アルキル基が置換した基を意味し、具体的には例えばN-ベンゾイルアミノメトキシカルボニル基、1-(N-ベンゾイルアミノ)エトキシカルボニル基、2-(N-ベンゾイルアミノ)エトキシカルボニル基、1-(N-ナフチルカルボニルアミノ)エトキシカルボニル基、1-(N-ナフチルカルボニルアミノ)エトキシカルボニル基、2-(N-ナフチルカルボニルアミノ)エトキシカルボニル基等が挙げられ、中でもN-ベンゾイルアミノメトキシカルボニル基、2-(N-ベンゾイルアミノメトキシカルボニル基、2-(N-ベンゾイルアミノ)エトキシカルボニル基等が好ましい。

- 10 C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>アルカノイル基とは、カルポニル基に炭素数 1 ないし 5 個よりなるアルキル基が置換した基を意味し、具体的には例えばアセチル基、プロピオニル基、プチリル基、イソブチリル基、バレリル基、イソバレリル基、ピバロイル基、ペンタノイル基等が挙げられ、中でもアセチル基、プロピオニル基、ピバロイル基等が好ましい。
- 15  $C_2 C_6$ アルカノイルオキシ基とは、水酸基に上記の $C_2 C_6$ アルカノイル基が置換した基を意味し、具体的には例えばアセチルオキシ基、プロピオニルオキシ基、ブチリルオキシ基、 イソブチリルオキシ基、バレリルオキシ基、 イソバレリルオキシ基、 ピバロイルオキシ基、ペンタノイルオキシ基等が挙げられ、中でもアセチルオキシ基、プロピオニルオキシ基、ピバロイルオキシ基等が好ましい。

 $N-C_2-C_6$  アルカノイルアミノ基とは、アミノ基に上記の $C_2-C_6$  アルカノイル基が置換した基を意味し、具体的には例えばN-アセチルアミノ基、N-プロピオニルアミノ基、 N-プチリルアミノ基、 N-イソブチリルアミノ基、 N-イソブレリルアミノ基、 N-イソバレリルアミノ基、 N-ピバロイルアミノ基、

25 Nーペンタノイルアミノ基等が挙げられ、中でもNーアセチルアミノ基、Nープロピオニルアミノ基、Nーピバロイルアミノ基等が好ましい。

N, N- ジ- $C_2-C_6$  アルカノイルアミノ基とは、アミノ基に上記の $C_2-C_6$  アルカノイル基が二置換した基を意味し、具体的には例えばN, N-ジアセチルアミノ基、N, N-ジプロピオニルアミノ基、N, N-ジブチリルアミノ基、

16

N, Nージイソブチリルアミノ基、N, Nージバレリルアミノ基、N, Nージイソバレリルアミノ基、N, Nージピバロイルアミノ基、N, Nージペンタノイルアミノ基、NーアセチルーNープロピオニルアミノ基、NーアセチルーNープチリルアミノ基、NーアセチルーNーピバロイルアミノ基等が挙げられ、中でもN, Nージアセチルアミノ基、N, Nージプロピオニルアミノ基、N, Nージイソプロピルアミノ基、N, Nージプチルアミノ基、N, Nージピバロイルアミノ基等が好ましい。

 $N-C_1-C_6$ アルキルアミノ基とは、アミノ基に炭素数 1 ないし 6 個よりなる アルキル基が置換した基を意味し、具体的には例えばN-メチルアミノ基、N- エチルアミノ基、N-プロピルアミノ基、N-プロピルアミノ基、N-プラリスを、N-プラリスを、N-プラリスを、N-プラリスを、N-プラリスを、N-プラリスを、N-プラリスを、N-プラリスを、N-プラリスを、N-ペンチルアミノ基、N-ペンチルアミノ基、N-ペンチルアミノ基、N-ペンチルアミノ基、N-ペンチルアミノ基、N-ペンチルアミノ基、N-ペンチルアミノ基、N-プロピルアミノスを、N-プロピルアミノスを、N-プロピルアミノスを、N-プロピルアミノスを、N-プロピルアミノスを、N-プロピルアミノスを、N-プラリスを、N-プロピルアミノスを、N-プロピルアミノスを、N-プラリスを、N-プラリスを、N-プラリスを N-プラリスを N- アミノスをが好ましい。

10

15

N, Nージー C<sub>1</sub>ーC<sub>6</sub>アルキルアミノ基とは、アミノ基に炭素数 1 ないし 6 個よりなるアルキル基が二置換した基を意味し、具体的には例えばN, Nージメチルアミノ基、N, Nージオロピルアミノ基、N, Nージオロピルアミノ基、N, Nージイソプロピルアミノ基、N, Nージブチルアミノ基、N, Nージtertープチルアミノ基、N, Nージペンチルアミノ基、N, Nージへキシルアミノ基、NーエチルーNーメチルアミノ基、NースチルーNープロピルアミノ基、NーイソプロピルーNーメチルアミノ基、NーtertーブチルーNーメチルアミノ基、NーでもN, Nージメ チルアミノ基、N, Nージエチルアミノ基、N, Nージイソプロピルアミノ基、N, Nージオリプロピルアミノ基、N, Nージオリプロピルアミノ基、N, Nージオリプロピルアミノ基、N, Nージブチルアミノ基、N, Nージ tertーブチルアミノ基、NーエチルーNーメチルアミノ基、NースチルーNープロピルアミノ基、Nーイソプロピルアミノ基、Nーイソプロピルアミノ基、Nースチルアミノ基、NーエチルーNーメチルアミノ基、NーエチルーNーイソプロピルアミノ基等が好ましい。NーC1ーC10アルキルカルバモイル基とは、カルバモイル基に炭素数 1 ない

20

し10個よりなるアルキル基が置換した基を意味し、具体的には例えばN-メチルカルバモイル基、N-エチルカルバモイル基、N-プロピルカルバモイル基、N-イソブチルカルバモイル基、N-イソブチルカルバモイル基、N-sec-ブチルカルバモイル基、N-tert-ブチルカルバモイル基、N-ペンチルカルバモイル基、N-ネオペンチルカルバモイル基、N-オクチルカルバモイル基、N-デシルカルバモイル基、N-オクチルカルバモイル基、N-デシルカルバモイル基、N-プロピルカルバモイル基、N-エチルカルバモイル基、N-プロピルカルバモイル基、N-エチルカルバモイル基、N-オクチルカルバモイル基、N-エチルカルバモイル基、N-sec-ブチルカルバモイル基、N-tert-ブチルカルバモイル基、N-オクチルカルバモイル基、N-デシルカルバモイル基、N-オクチルカルバモイル基、N-デシルカルバモイル基、N-オクチルカルバモイル基、N-デシルカルバモイル基等が好ましい。

N, NージーC<sub>1</sub>ーC<sub>10</sub>アルキルカルバモイル基とは、カルバモイル基に炭素数 1 ないし 1 0 個よりなるアルキル基が二置換した基を意味し、具体的には例えばN, Nージメチルカルバモイル基、N, Nージエチルカルバモイル基、N, Nージプロピルカルバモイル基、N, Nージプチルカルバモイル基、N, Nージプチルカルバモイル基、N, Nージプチルカルバモイル基、N, Nージイソプロピルカルバモイル基、N, Nージペンチルカルバモイル基、N, Nージペンチルカルバモイル基、Nージペンチルカルバモイル基、NーエチルーNーメチルカルバモイル基、NーエチルーNーメチルカルバモイル基、NーtertープチルーNーメチルカルバモイル基、NーでもN, Nージメチルカルバモイル基、N, Nージエチルカルバモイル基、N, Nージブチルカルバモイル基、N, Nージブチルカルバモイル基、N, Nージブチルカルバモイル基、N, Nージプチルカルバモイル基、N, Nージプチルカルバモイル基、N, Nージプチルカルバモイル基、N, Nージプラルカルバモイル基、NーエチルーNーメチルカルバモイル基、NーイソプロピルーNーメチルカルバモイル基、NーエチルーNーメチルカルバモイル基、NーエチルーNーイソプロピルカルバモイル基等が好ましい。

 $N-C_2-C_6$ アルケニルカルバモイル基とは、カルバモイル基に炭素数 2 ないし 6 個よりなるアルケニル基が置換した基を意味し、具体的には例えばN-ビニルカルバモイル基、 N- (1-プロペニル) カルバモイル基、 N-イソプロペニルカルバモイル基、 N- (2-プテニル) カルバモイル基、 N-イソプテニルカルバモイル基、 N- (2-ペンテニル) カルバモイル基、 N- (2-ペンテニル) カルバモイル基、 N- (2-ペンテニル) カル

バモイル基、  $N-(2-\Lambda+\nu)$  カルバモイル基、  $N-(2-\Lambda)$ テニル ) カルバモイル基、  $N-(2-\lambda)$ テニル ) カルバモイル基、  $N-(2-\lambda)$ テニル ) カルバモイル基、  $N-(1-\lambda)$ ロペニル ) カルバモイル基等が好ましい。

N、N-ジ-C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>アルケニルカルバモイル基とは、カルバモイル基に炭素数2ないし6個よりなるアルケニル基が二置換した基を意味し、具体的には例えば N、N-ジビニルカルバモイル基、N、N-ジアリルカルバモイル基、N、N-ジイソプロペニルカルバモイル基、N、N-ジ(1-プロペニル)カルバモイル基、N、N-ジイソプロペニルカルバモイル基、N-アリルーN-ビニルカルバモイル基、 N-アリルーN-イソプテニルカルバモイル基、N-アリルーN-(2-ペンテニル)カルバモイル基、N-アリルーN-(2-ペンテニル)カルバモイル基、N-アリルーN-(2-ペプテニル)カルバモイル基、N-アリルーN-(2-オクテニル)カルバモイル基、N-アリルーN-ビニルカルバモイル基、N、N・ブワリルカルバモイル基、N・アリルーN-ビニルカルバモイル基、N、N・ジアリルカルバモイル基、N-アリルーN-ビニルカルバモイルカルバモイル基、N・ス
 基等が好ましい。

N-Pミノ $C_1-C_{10}$ アルキルカルバモイル基とは、カルバモイル基に炭素数 1ないし 1 0個よりなるアミノアルキル基が置換した基を意味し、具体的には例えばN-Pミノメチルカルバモイル基、N-Pミノエチルカルバモイル基、N-Pミノプロピルカルバモイル基、N-Pミノブチルカルバモイル基、N-Pミノブチルカルバモイル基、N-Pミノブ・ペンチルカルバモイル基、N-Pミノベンチルカルバモイル基、N-Pミノベキシルカルバモイル基等が挙げられ、中でもN-Pミノメチルカルバモイル基、N-Pミノエチルカルバモイル基、N-Pミノブロピルカルバモイル基、N-Pミノブロピルカルバモイル基等が好ましい。

 $N-C_1-C_6$ アルコキシ $C_1-C_{10}$ アルキルカルバモイル基とは、上記の $C_1$ - $C_{10}$ アルキルカルバモイル基に炭素数 1 ないし 1 0 個よりなるアルコキシ基がN-置換した基を意味し、具体的には例えばN-メトキシメチルカルバモイル基、N-メトキシエチルカルバモイル基、N-メトキシブチルカルバモイル基、N-メトキシブチルカルバモイル基、N-

、N-ブトキシへキシルカルバモイル基等が挙げられ、中でもN-メトキシメチルカルバモイル基、N-メトキシエチルカルバモイル基、N-メトキシプロピルカルバモイル基、N-メトキシブチルカルバモイル基等が好ましい。

N-C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>アルコキシカルボニルC<sub>1</sub>-C<sub>10</sub>アルキルカルバモイル基とは、 上記のC<sub>1</sub>-C<sub>10</sub>アルキルカルバモイル基に炭素数 1 ないし 6 個よりなるアルコキシカルボニル基がN-置換した基を意味し、具体的には例えばN-メトキシカルボニルメチルカルバモイル基、N-メトキシカルボニルエチルカルバモイル基、N-メトキシカルボニルブロピルカルバモイル基、N-メトキシカルボニルブチルカルバモイル基、N-エトキシカルボニルペンチルカルバモイル基、N-ブラルカルボニルペンチルカルバモイル基、N-ブラルカルボニルベキシルカルバモイル基、N- tert-ブトキシカルボニルメチルカルバモイル基、N-メトキシカルボニルエチルカルバモイル基、N-メトキシカルボニルンコピルカルバモイル基、N-メトキシカルボニルブチルカルバモイル基、N-メトキシカルボニルブチルカルバモイル基、N-メトキシカルボニルブチルカルバモイル基、N-メトキシカルボニルブチルカルバモイル基、N-メトキシカルボニルエチルカルバモイル基等が好ましい。

 $N-C_1-C_6$  アルコキシカルボニルアミノ $C_1-C_{10}$  アルキルカルバモイル基とは、 $C_1-C_{10}$  アルキルカルバモイル基に炭素数 1 ないし 6 個よりなるアルコキシカルボニルアミノ基がN-置換した基を意味し、具体的には例えばN-メトキシカルボニルアミノメチルカルバモイル基、N-メトキシカルボニルアミノエチルカルバモイル基、N-メトキシカルボニルアミノプロピルカルバモイル基、

Nーメトキシカルボニルアミノブチルカルバモイル基、Nーエトキシカルボニルアミノペンチルカルバモイル基、Nーブトキシカルボニルアミノヘキシルカルバモイル基、Nーtertーブトキシカルボニルアミノエチルカルバモイル基等が挙げられ、中でもNーメトキシカルボニルアミノメチルカルバモイル基、Nーメトキシカルボニルアミノ プロピルカルバモイル基、Nーメトキシカルボニルアミノブチルカルバモイル基、Nーtertーブトキシカルボニルアミノエチルカルバモイル基等が好ましい。

 $N-C_1-C_6$ アルコキシカルボニルアミノ $C_1-C_6$ アルコキシカルボニル基とは、 $C_1-C_6$ アルコキシカルボニル基に炭素数 1 ないし 6 個よりなるアルコキ

シカルボニルアミノ基がN-置換した基を意味し、具体的には例えばN-メトキシカルボニルアミノメトキシカルボニル基、N-メトキシカルボニルアミノエトキシカルボニル基、N-メトキシカルボニル基、N-メトキシカルボニル基、N-メトキシカルボニルアミノプトキシカルボニル基、N-エトキシカルボニル アミノペンチルオキシカルボニル基、N-ブトキシカルボニルアミノヘキシルオキシカルボニル基、N- t e r t - ブトキシカルボニルアミノメトキシカルボニル基、N-メトキシカルボニルアミノエトキシカルボニルアミノプロポキシカルボニル基、N-メトキシカルボニルアミノプロポキシカルボニル基、N-メトキシカルボニルアミノブトキシカルボニルアミノプロポキシカルボニル基、N-メトキシカルボニルアミノブトキシカルボニルをが好ましい。

 $C_1-C_6$ アルキルチオ基とは、硫黄原子に炭素数 1 ないし 6 個よりなるアルキル基が置換した基を意味し、具体的には例えばメチルチオ基、エチルチオ基、プロピルチオ基、イソプロピルチオ基、ブチルチオ基、イソブチルチオ基、sec-ブチルチオ基、tert-ブチルチオ基、ペンチルチオ基、ネオペンチルチオ基、ヘキシルチオ基、イソヘキシルチオ基等が挙げられ、中でもメチルチオ基、エチルチオ基、プロピルチオ基、イソプロピルチオ基、ブチルチオ基、tert-ブチルチオ基等が好ましい。

15

20

25

 $N-C_1-C_6$ アルキルスルファモイル基とは、スルファモイル基に炭素数 1 ないし 6 個よりなるアルキル基が置換した基を意味し、具体的には例えばN-メチルスルファモイル基、N-プロピルスルファモイル基、N-プロピルスルファモイル基、N-プロピルスルファモイル基、N-プリプロピルスルファモイル基、N-ブチルスルファモイル基、N- を N- で N- で

 $N, N-ジ-C_1-C_6$ アルキルスルファモイル基とは、スルファモイル基に

21

炭素数1ないし6個よりなるアルキル基が二置換した基を意味し、具体的には例えばN, Nージメチルスルファモイル基、N, Nージイソプロピルスルファモイル基、N, Nージイソプロピルスルファモイル基、N, Nージプロピルスルファモイル基、N, Nージプチルスルファモイル基、N, Nージプチルスルファモイル基、N, Nージスキシルスルファモイル基、N, Nージスナルスルファモイル基、N, Nージスナルスルファモイル基、NーイソプロピルーNーメチルスルファモイル基、NーエチルーNーメチルスルファモイル基等が挙げられ、中でもN, Nージメチルスルファモイル基、N, Nージエチルスルファモイル基、N, Nージイソプロピルスルファモイル基、N, Nージブチルスルファモイル基、N, Nージオースルファモイル基、N, Nージブチルスルファモイル基、N, Nージブ・ルスルファモイル基、N, Nージブ・ルスルファモイル基、N, Nージオ・ルスルファモイル基、NーエチルーNーメチルスルファモイル基、NーイソプロピルーNーメチルスルファモイル基、NーエチルーNーイソプロピルスルファモイル基等が好ましい。

10

15

20

 $C_1 - C_6$ アルキルスルフィニル基とは、スルフィニル基に炭素数 1 ないし 6 個よりなるアルキル基が置換した基を意味し、具体的には例えばメチルスルフィニル基、エチルスルフィニル基、プロピルスルフィニル基、イソプロピルスルフィニル基、ブチルスルフィニル基、イソプチルスルフィニル基、sec-ブチルスルフィニル基、tert-ブチルスルフィニル基、ペンチルスルフィニル基、ネオペンチルスルフィニル基、ヘキシルスルフィニル基、イソヘキシルスルフィニル基、プロピルスルフィニル基、イソプロピルスルフィニル基、ブチルスルフィニル基、プロピルスルフィニル基、イソプロピルスルフィニル基、ブチルスルフィニル基、tert-ブチルスルフィニル基等が好ましい。

C1-C6アルキルスルホニル基とは、スルホニル基に炭素数1ないし6個よりなるアルキル基が置換した基を意味し、具体的には例えばメチルスルホニル基、プチルスルホニル基、プロピルスルホニル基、イソプロピルスルホニル基、プチルスルホニル基、イソブチルスルホニル基、sec-ブチルスルホニル基、tert-ブチルスルホニル基、ペンチルスルホニル基、ネオペンチルスルホニル基、ヘキシルスルホニル基、イソヘキシルスルホニル基等が挙げられ、中でもメチルスルホニル基、エチルスルホニル基、プロピルスルホニル基、ブチルスルホニルスルホニル

22

ル基、tertーブチルスルホニル基等が好ましい。

 $C_1-C_6$ アルコキシ基とは、酸素原子に炭素数 1 ないし 6 個よりなるアルキル基が置換した基を意味し、具体的には例えばメトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、イソプロポキシ基、ブトキシ基、イソブトキシ基、sec-ブトキシ基、tert-ブトキシ基、ペンチルオキシ基、ネオペンチルオキシ基、ヘキシルオキシ基、イソヘキシルオキシ基等が挙げられ、中でもメトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、イソプロポキシ基、ブトキシ基、イソプトキシ基、tert-ブトキシ基等が好ましい。

C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>アルコキシカルボニル基とは、カルボニル基に炭素数 1 ないし 5 個よ りなるアルコキシ基が置換した基を意味し、具体的には例えばメトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基、プロポキシカルボニル基、イソプロポキシカルボニル基、ブトキシカルボニル基、イソブトキシカルボニル基、sec-ブトキシカルボニル基、tert-ブトキシカルボニル基、ペンチルオキシカルボニル基、ネオペンチルオキシカルボニル基等が挙げられ、中でもメトキシカルボニル基 、 エトキシカルボニル基、プロポキシカルボニル基、イソプロポキシカルボニル 基、ブトキシカルボニル基、tert-ブトキシカルボニル基等が好ましい。

アミノC<sub>1</sub> - C<sub>6</sub>アルコキシカルボニル基とは、カルボニル基に炭素数 1 ないし 6 個よりなるアミノアルコキシ基が置換した基を意味し、具体的には例えばアミノメトキシカルボニル基、アミノエトキシカルボニル基、アミノプロポキシカルボニル基、2 - アミノー2 - メチルプロポキシカルボニル基、2 - アミノメチルエトキシカルボニル基、アミノブトキシカルボニル基、2 - アミノプロポキシカルボニル基、アミノペンチルオキシカルボニル基、アミノペンチルオキシカルボニル基、アミノスキシルオキシカルボニル基等が挙げられ、中でもアミノメトキシカルボニル基、アミノエトキシカルボニル基、アミノプロポキシカルボニル基、2 - アミノメチルエトキシカルボニル基、2 - アミノー2 - メチルプロポキシカルボニル基等が好ましい。

20

25

N-C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>シクロアルキルアミノ基とは、アミノ基に炭素数3ないし6個なる環状のアルキル基がN-置換した基を意味し、具体的には例えばN-シクロプロピルアミノ基、N-シクロプチルアミノ基、N-シクロペンチルアミノ基、N-シクロペキシルアミノ基等が挙げられ、中でもN-シクロプロピルアミノ基

- 、 N-シクロペンチルアミノ基、 N-シクロへキシルアミノ基等が好ましい。 N, N-ジ-  $C_3-C_6$ シクロアルキルアミノ基とは、アミノ基に炭素数 3 ないし 6 個なる環状のアルキル基が二置換した基を意味し、具体的には例えばN, N-ジシクロプロピルアミノ基、N, N-ジシクロプチルアミノ基、N, N-ジシクロペンチルアミノ基、N, N-ジシクロペンチルアミノ基、N, N-ジシクロペンチルアミノ基、N, N-ジシクロペンチルーN-シクロプロピルアミノ基、N-シクロペンチルーN-シクロプロピルアミノ基等が挙げられ、中でもN, N-ジシクロプロピルアミノ基、N, N-ジシクロペンチルアミノ基、N, N-ジシクロペンチルアミノ基等が好ましい。
- 10 C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>シクロアルキルオキシ基とは、酸素原子に炭素数 3 ないし 6 個なる環状のアルキル基が置換した基を意味し、例えばN-シクロプロポキシ基、 N-シクロプトキシ基、 N-シクロペンチルオキシ基等が挙げられ、中でもN-シクロプロポキシ基、 N-シクロペンチルオキシ基、 N-シクロペキシルオキシ基等が好ましい。
- N-C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>シクロアルキルカルバモイル基とは、カルバモイル基に炭素数 3 ないし 6 個なる環状のアルキル基が置換した基を意味し、例えばN-シクロプロピルカルバモイル基、 N-シクロプチルカルバモイル基、 N-シクロペンチルカルバモイル基、 N-シクロペンチルカルバモイル基、 N-シクロペンチルカルバモイル基、 N-シクロプロピルカルバモイル基、 N-シクロペンチルカルバモイル基、 N-シクロペンチルカルバモイル基、 N-シクロペンチルカルバモイル基、 N-シクロペンチルカルバモイル基、 N-シクロペキシルカルバモイル基等が好ましい。

N, N-ジー C<sub>8</sub> - C<sub>6</sub> シクロアルキルカルバモイル基とは、カルバモイル基に炭素数 3 ないし 6 個なる環状のアルキル基が二置換した基を意味し、具体的には例えばN, N-ジシクロプロピルカルバモイル基、N, N-ジシクロブチルカルバモイル基、N, N-ジシクロペンチルカルバモイル基、N, N-ジシクロペキシルカルバモイル基、N-シクロプチルーN-シクロプロピルカルバモイル基、N-シクロペンチルーN-シクロプロピルカルバモイル基、N-シクロペンチルーN-シクロプロピルカルバモイル基等が挙げられ、中でもN, N-ジシクロプロピルカルバモイル基、N, N-ジシクロブチルカルバモイル基、N, N-ジシクロブチルカルバモイル基、N, N-ジシクロブチルカルバモイル基、N, N-ジシクロペンチルカルバモイル基等が好ましい。

10

15

20

5又は6員の複素環基とは、例えばイソオキサゾリル基、イソチアゾリル基、 イミダゾリル基、オキサゾリル基、オキサジアゾリル基、チアゾリル基、チアジ アゾリル基、チエニル基、トリアジニル基、トリアゾリル基、ピリジル基、ピラ ジル基、ピラジニル基、ピリミジニル基、ピリダジニル基、ピラゾリル基、ピロ リル基、ピラニル基、フリル基、フラザニル基、イミダゾリジニル基、イミダゾ リニル基、テトラヒドロフラニル基、ピラゾリジニル基、ピラゾリニル基、ピペ ラジニル基、ピペリジニル基、ピロリジニル基、ピロリニル基、モルホリノ基等 が挙げられ、中でもイソオキサゾリル基、イソチアゾリル基、イミダゾリル基、 オキサゾリル基、チアゾリル基、チエニル基、ピリジル基、ピラジル基、ピラジ ニル基、ピリミジニル基、ピリダジニル基、ピラゾリル基、ピロリル基、ピラジ ル基、フリル基、テトラヒドロフラニル基、モルホリノ基等が好ましい。

窒素原子、酸素原子及び硫黄原子からなる群より選ばれる複素原子を1環系当たり1ないし5個有する1ないし3環性の複素芳香環基とは、例えばアクリジニル基、イソキノリル基、イソインドリル基、インダゾリル基、インドリル基、インドリル基、インドリル基、インドリル基、インドリル基、エチレンジオキシフェニル基、カルバゾリル基、キナゾリニル基、キノキサリニル基、キノリジニル基、キノリル基、クマロニル基、クロメニル基、フェナンスリジニル基、フェナンスロリニル基、ジベンゾフラニル基、ジベンゾチオフェニル基、シンノリニル基、チオナフテニル基、ナフチリジニル基、フェナジニル基、フェナキサジニル基、フェノチアジニル基、フタラジニル基、プテリジニル基、プリニル基、ベンゾイミダゾリル基、ベンゾオキサゾリル基、ベンゾチアゾリル基、ベンゾトリアゾリル基、ベンゾフラニル基、メチレンジオキシフェニル基等が挙げられ、中でもエチレンジオキシフェニル基等が好ましい。

25 直鎖若しくは分枝鎖の飽和又は不飽和のC<sub>1</sub>-C<sub>9</sub>脂肪族基とは、炭素数 1 ないし 9 個よりなる直鎖状又は分枝状のアルキル基、アルケニル基又はアルキニル基が挙げられ、中でも炭素数 1 ないし 6 個なる直鎖状又は分枝状のアルキル基、アルケニル基又はアルキニル基が好ましい。

該アルキル基とは、例えばメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基

25

、ブチル基、イソブチル基、sec-ブチル基、tert-ブチル基、ペンチル基、ネオペンチル基、ヘキシル基、イソヘキシル基、ヘプチル基、オクチル基、ノニル基等が挙げられ、中でもメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、イソブチル基、sec-ブチル基、tert-ブチル基等が好ましい。

5 該アルケニル基とは、例えばビニル基、アリル基、1-プロペニル基、イソプロペニル基、2-ブテニル基、イソブテニル基、2-ペンテニル基、2-ヘキセニル基、2-ヘプテニル基、2-オクテニル基等が挙げられ、中でもビニル基、アリル基、1-プロペニル基等が好ましい。

該アルキニル基とは、例えばエチニル基、1-プロピニル基、1-ブテニル基 10 、1-ペンテニル基、1-ヘキシニル基、1-ヘプチニル基、1-オクチニル基 等が挙げられ、中でもエチニル基、1-プロピニル基等が好ましい。

 $N-C_1-C_{10}$ アルキルカルバモイル基とは、カルバモイル基に炭素数 1 ないし 1 0 個よりなるアルキル基が置換した基を意味し、具体的には例えばN-メチルカルバモイル基、N-プロピルカルバモイル基、

N-イソプロピルカルバモイル基、N-ブチルカルバモイル基、N-イソブチルカルバモイル基、N-sec-ブチルカルバモイル基、N-tert-ブチルカルバモイル基、N-ペンチルカルバモイル基、N-ネオペンチルカルバモイル基、N-ネナルカルバモイル基、N-オクチルカルバモイル基、N-デシルカルバオイル基等が挙げられ、中でもN-メチルカルバモイル基、N-デシルカルバオイル基等が挙げられ、中でもN-メチルカルバモイル基、N-エチルカルバモイル基、N-プロピルカルバモイル基、N-イソプロピルカルバモイル基、N-sec-ブチルカルバモイル基、N-tert-ブチルカルバモイル基、N-オクチルカルバモイル基、N-デシルカルバモイル基等が好ましい。

26

オカルバモイル基、N-ネオペンチルチオカルバモイル基、N-ヘキシルチオカルバモイル基、N-イソヘキシルチオカルバモイル基、N-オクチルチオカルバモイル基、N-デシルチオカルバモイル基等が挙げられ、中でもN-メチルチオカルバモイル基、N-エチルチオカルバモイル基、N-プロピルチオカルバモイル基、N-イソプロピルチオカルバモイル基、N-イソプチルチオカルバモイル基、N-sec-ブチルチオカルバモイル基、N-tert-ブチルチオカルバモイル基、N-オクチルチオカルバモイル基、N-デシルチオカルバモイル基等が好ましい。

1ないし3環性のC<sub>7</sub>-C<sub>15</sub>炭素芳香環基とは、上記のアリール基を除く、例 えばアセナフチレニル基、アダマンチル基、アンスリル基、インデニル基、ノル ボルニル基、フェナンスリル基等が挙げられ、中でもアンスリル基、フェナンス リル基等が好ましい。

10

15

20

25

窒素原子、酸素原子及び硫黄原子からなる群より選ばれる複素原子を1環系当たり1ないし5個有する1ないし3環性の縮合複素芳香環基(但し、5若しくは6員の複素環基を除く。)とは、例えばアクリジニル基、イソキノリル基、イソインドリル基、インダゾリル基、インドリル基、インドリジニル基、エチレンジオキシフェニル基、カルバゾリル基、キナゾリニル基、キノキサリニル基、キノリル基、クマロニル基、イソクロマニル基、クロメニル基、フェナンスリジニル基、フェナンスロリジル基、ジベンゾフラニル基、ジベンゾチオフェニル基、チオナフテニル基、ナフチリジニル基、フェナジニル基、フェナキサジニル基、フェノチアジニル基、フタラジニル基、プテリジニル基、プリニル基、ベンゾイミダゾリル基、ベンゾオキサゾリル基、ベンゾチアゾリル基、ベンゾトリアゾリル基、ベンゾフラニル基、ジヒドロベンゾフラニル基、メチレンジオキシフェニル基等が挙げられ、中でもエチレンジオキシフェニル基等が好ましい。

 $R^{1}$ 及び $R^{2}$ は、同一又は異なって、例えば水素原子、 $C_{1}-C_{3}$ アルキル基を示し、中でも水素原子が好適である。

 $R^3$ は、例えば水素原子、 $C_1 - C_6$ アルキル基(但し、 $n - \vec{J}$ チル基は除く)を示し、中でも $C_2 - C_6$ アルキル基(但し、 $n - \vec{J}$ チル基は除く)が好適であり

、特に例えばC<sub>3</sub>-C<sub>5</sub>の分岐したアルキル基が好適である。

 $R^4$ は、例えば水素原子、水酸基、 $C_1 - C_3$ アルキル基を示し、中でも水素原子、 $C_1 - C_3$ アルキル基が好適であり、特に例えば水素原子が好適である。

R<sup>5</sup>は、例えば水素原子、アジド基、アミノ基、カルバモイル基、カルバモイ ルアミノ基、カルバモイルオキシ基、カルボキシル基、シアノ基、スルファモイ ル基、スルホ基、ニトロ基、ハロゲン原子、ヒドロキシ基、ホルミル基、ホルミ ルアミノ基、環状の飽和若しくは不飽和のC。-C。脂肪族基、アラルキル基、N -アラルキルアミノ基、N, N-ジアラルキルアミノ基、アラルキルオキシ基、 アラルキルカルボニル基、N-アラルキルカルバモイル基、アリール基、N-ア リールアミノ基、N、Nージアリールアミノ基、アリールオキシ基、アリールス 10 ルホニル基、アリールスルホニルオキシ基、N-アリールスルホニルアミノ基、 N-アリールスルホニルアミノC<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>アルキルアミノ基、N-アリールスルホ ニルアミノC<sub>1</sub>-C<sub>10</sub>アルキルカルバモイル基、N-アリールスルホニルアミノ C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>アルコキシカルボニル基、アリールスルファモイル基、アリールスルフ ァモイルオキシ基、アリールスルファモイルC」-C」のアルキルカルバモイル基 15 、アリールスルファモイル $C_1 - C_6$ アルコキシカルボニル基、N -アリールカル バモイル基、アロイル基、アロキシ基、N-アロイル基、N-(N-アロイルア ミノ)C<sub>1</sub>-C<sub>10</sub>アルキルカルバモイル基、N-アロイルアミノC<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>アルコ キシカルボニル基、C2-C6アルカノイル基、C2-C6アルカノイルオキシ基、 N-C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>アルカノイルアミノ基、N, N-ジ-C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>アルカノイルアミ 20 ノ基、N-C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>アルキルアミノ基、N, N-ジ-C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>アルキルアミノ基 、 $N-C_1-C_{10}$ アルキルカルバモイル基、 $N, N-ジ-C_1-C_{10}$ アルキルカ ルバモイル基、 $N-C_2-C_6$ アルケニルカルバモイル基、 $N, N-ジ-C_2-C_6$ アルケニルカルバモイル基、N-アミノC<sub>1</sub>-C<sub>10</sub>アルキルカルバモイル基、N 25  $-C_1-C_6$ アルコキシ $C_1-C_{10}$ アルキルカルバモイル基、 $N-C_1-C_6$ アルコ キシカルボニルC<sub>1</sub>-C<sub>10</sub>アルキルカルバモイル基、N-C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>アルコキシカ ルボニルアミノ $C_1 - C_{10}$ アルキルカルバモイル基、 $N - C_1 - C_6$ アルコキシカ ルボニルアミノ $C_1 - C_6$ アルコキシカルボニル基、 $C_1 - C_6$ アルキルチオ基、N  $-C_1-C_6$ アルキルスルファモイル基、N, N-ジ-C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>アルキルスルファ

モイル基、C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>アルキルスルフィニル基、C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>アルキルスルホニル基、  $C_1 - C_6$ アルコキシ基、 $C_1 - C_6$ アルコキシカルボニル基、 アミノ $C_1 - C_6$ ア ルコキシカルボニル基、N-C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>シクロアルキルアミノ基、N, N-ジーC  $_3-C_6$ シクロアルキルアミノ基、  $C_3-C_6$ シクロアルキルオキシ基、N-C  $_3$ -C<sub>6</sub>シクロアルキルカルバモイル基、N, N-ジ-C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>シクロアルキルカ ルバモイル基からなる群から選択される置換基、5又は6員の複素環基、窒素原 子、酸素原子及び硫黄原子からなる群より選ばれる複素原子を1環系当たり1な いし5個有する1ないし3環性の複素芳香環基並びに該置換基で置換されていて もよい、直鎖若しくは分枝鎖の飽和若しくは不飽和のC1-C3脂肪族基、C1- $C_6$ アルコキシ基、 $C_1 - C_6$ アルキルチオ基、 $N - C_1 - C_6$ アルキルアミノ基、 10  $N-C_1-C_6$ アルキルカルバモイル基、 $N-C_1-C_6$ アルキルチオカルバモイル 基からなる群より選ばれる置換基を有してしてもよい炭素芳香環基、1ないし3 環性のC7-C15炭素芳香環基又は5若しくは6員の複素環基若しくは窒素原子 、酸素原子及び硫黄原子からなる群より選ばれる複素原子を1環系当たり1ない し5個有する1ないし3環性の複素芳香環基(5又は6員の複素環基を除く。) を示し、中でも炭素芳香環基が、フェニル基、ナフチル基であり、置換基を有し ていてもよい炭素芳香環基の置換基が、水素原子、アジド基、アミノ基、カルバ モイル基、カルバモイルアミノ基、カルバモイルオキシ基、カルボキシル基、シ アノ基、ニトロ基、ハロゲン原子、ヒドロキシ基、環状の飽和若しくは不飽和の C<sub>3</sub>-C<sub>9</sub>脂肪族基、アラルキル基、N-アラルキルアミノ基、アラルキルオキシ 20 基、アラルキルカルボニル基、N-アラルキルカルバモイル基、アリール基、N ーアリールアミノ基、アリールオキシ基、アリールスルホニル基、アリールスル ホニルオキシ基、N-アリールスルホニルアミノ $C_1-C_6$ アルコキシカルボニル 基、アリールスルファモイル基、アリールスルファモイルオキシ基、アリールス ルファモイルC<sub>1</sub>-C<sub>10</sub>アルキルカルバモイル基、アリールスルファモイルC<sub>1</sub> -C<sub>6</sub>アルコキシカルボニル基、N-アリールカルバモイル基、アロイル基、ア ロキシ基、N-アロイル基、C,-C,アルカノイル基、C,-C,アルカノイルオ キシ基、N-C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>アルカノイルアミノ基、 N, N-ジ-C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>アルカノ イルアミノ基、 $N-C_1-C_6$ アルキルアミノ基、 $N-C_1-C_{10}$ アルキルカルバ

モイル基、N, N-ジー C<sub>1</sub>-C<sub>1</sub>。アルキルカルバモイル基、N-C<sub>2</sub>-C<sub>5</sub>アル ケニルカルバモイル基、N, N-ジ-C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>アルケニルカルバモイル基、N- $アミノC_1-C_1$ 。アルキルカルバモイル基、 $N-C_1-C_6$ アルコキシ $C_1-C_1$ 。 アルキルカルバモイル基、N-C,-C。アルコキシカルボニルC,-C,oアルキ ルカルバモイル基、C1-C6アルキルスルフィニル基、C1-C6アルコキシ基、 C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>アルコキシカルボニル基、 アミノC<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>アルコキシカルボニル基、 N-C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>シクロアルキルアミノ基、C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>シクロアルキルオキシ基、N -C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>シクロアルキルカルバモイル基、イミダゾリジニル基、イミダゾリニ ル基、テトラヒドロフラニル基、ピラゾリジニル基、ピラゾリニル基、ピペラジ ニル基、ピペリジニル基、ピロリジニル基、ピロリニル基、モルホリノ基、イソ 10 オキサゾリル基、イソチアゾリル基、イミダゾリル基、オキサゾリル基、オキサ ジアゾリル基、チアゾリル基、チアジアゾリル基、チエニル基、トリアゾリル基 、ピリジル基、ピラジニル基、ピリミジニル基、ピリダジニル基、ピラゾリル基 、ピロリル基、ピラニル基、フリル基、アクリジニル基、イソキノリル基、イソ インドリル基、インダゾリル基、インドリル基、エチレンジオキシフェニル基、 15 カルバゾリル基、キナゾリニル基、キノキサリニル基、キノリル基、クロマニル 基、クロメニル基、フェナンスリジニル基、フェナンスロリニル基、ジベンゾフ ラニル基、ジベンゾチオフェニル基、シンノリニル基、チオナフテニル基、ナフ チリジニル基、フェナジニル基、フェナキサジニル基、ベンゾイミダゾリル基、 ベンゾオキサゾリル基、ベンゾチアゾリル基、ベンゾトリアゾリル基、ベンゾフ 20 ラニル基、ジヒドロベンゾフラニル基、メチレンジオキシフェニル基であり、1 ないし3環性のC2-C15炭素芳香環基が、アセナフチレニル基、アダマンチル 基、アンスリル基、インデニル基、フェナンスリル基であり、5若しくは6員の 複素環基が、イソオキサゾリル基、イソチアゾリル基、イミダゾリル基、オキサ ゾリル基、チアゾリル基、チアジアゾリル基、チエニル基、トリアゾリル基、ピ 25 リジル基、ピラジニル基、ピリミジニル基、ピリダジニル基、ピラゾリル基、ピ ロリル基、ピラニル基、フリル基であり、窒素原子、酸素原子及び硫黄原子から なる群より選ばれる複素原子を1環系当たり1ないし5個有する1ないし3環性 の複素芳香環基(5又は6員の複素環基を除く。)が、アクリジニル基、イソキ

ノリル基、イソインドリル基、インダゾリル基、インドリル基、インドリジニル 基、エチレンジオキシフェニル基、カルバゾリル基、キナゾリニル基、キノキサ リニル基、キノリル基、クロマニル基、イソクロマニル基、クロメニル基、フェ ナンスリジニル基、フェナンスロリジル基、ジベンゾフラニル基、ジベンゾチオ フェニル基、チオナフテニル基、ナフチジニル基、フェナジニル基、フェナキサ ジニル基、フェノチアジニル基、フタラジニル基、プテリジニル基、プリニル基 、ベンゾイミダゾリル基、ベンゾオキサゾリル基、ベンゾチアゾリル基、ベンゾ トリアゾリル基、ベンゾフラニル基、ジヒドロベンゾフラニル基若しくはメチレ ンジオキシフェニル基が好適であり、特に炭素芳香環基が、フェニル基、ナフチ ル基であり、置換基を有していてもよい炭素芳香環基の置換基が、水素原子、ア 10 ジド基、アミノ基、カルバモイル基、カルボキシル基、シアノ基、ニトロ基、ハ ロゲン原子、ヒドロキシ基、アラルキル基、N-アラルキルアミノ基、アラルキ ルオキシ基、アラルキルカルボニル基、N-アラルキルカルバモイル基、アリー ル基、アリールオキシ基、アリールスルホニル基、アリールスルホニルオキシ基 、アリールスルファモイル基、アロイル基、アロキシ基、N-アロイル基、C。 15 -C<sub>6</sub>アルカノイル基、C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>アルカノイルオキシ基、N-C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>アルカノ イルアミノ基、 N-С,-С。アルキルアミノ基、N-С,-С,。アルキルカルバ モイル基、N, N-ジー C, -C, アルキルカルバモイル基、N-C, -C, アル ケニルカルバモイル基、N、NージーC。一C。アルケニルカルバモイル基、Nー  $アミノC_1-C_1$ 。アルキルカルバモイル基、 $N-C_1-C_6$ アルコキシ $C_1-C_1$ 。 20 アルキルカルバモイル基、N-C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>アルコキシカルボニルC<sub>1</sub>-C<sub>10</sub>アルキ ルカルバモイル基、C1-C6アルキルスルフィニル基、C1-C6アルコキシ基、  $C_1 - C_6$ アルコキシカルボニル基、 アミノ $C_1 - C_6$ アルコキシカルボニル基、  $N-C_3-C_6$ シクロアルキルアミノ基、  $C_3-C_6$ シクロアルキルオキシ基、イ 25 ソオキサゾリル基、イソチアゾリル基、オキサゾリル基、チアゾリル基、チエニ ル基、ピリジル基、ピラジニル基、ピリミジニル基、ピリダジニル基、フリル基 、テトラヒドロフラニル基、モルホリノ基、イソキノリル基、イソインドリル基 、エチレンジオキシフェニル基、キナゾリニル基、キノキサリニル基、キノリル 基、ジベンゾフラニル基、ジベンゾチオフェニル基、ベンゾイミダゾリル基、ベ

20

25

ンゾオキサゾリル基、ベンゾチアゾリル基、ベンゾフラニル基、メチレンジオキシフェニル基であり、1ないし3環性のC<sub>7</sub>-C<sub>15</sub>炭素芳香環基が、アセナフチレニル基、インデニル基、フェナンスリル基であり、5若しくは6員の複素環基が、イソオキサゾリル基、イソチアゾリル基、オキサゾリル基、チアゾリル基、5 チエニル基、ピリジル基、ピラジニル基、ピリミジニル基、ピリダジニル基、フリル基であり、窒素原子、酸素原子及び硫黄原子からなる群より選ばれる複素原子を1環系当たり1ないし5個有する1ないし3環性の複素芳香環基(5又は6員の複素環基を除く。)が、イソキノリル基、イソインドリル基、エチレンジオキシフェニル基、キナゾリニル基、キノキサリニル基、ジベンゾフラニル基、ジベンゾチオフェニル基、フェナキサジニル基、ベンゾイミダゾリル基、ベンゾオキサゾリル基、ベンゾチアゾリル基、ベンゾフラニル基、ジヒドロベンゾフラニル基若しくはメチレンジオキシフェニル基がより好適である。

Arは、例えば水素原子、アジド基、アミノ基、カルバモイル基、カルバモイ ルアミノ基、カルバモイルオキシ基、カルボキシル基、シアノ基、スルファモイ ル基、スルホ基、ニトロ基、ハロゲン原子、ヒドロキシ基、ホルミル基、ホルミ ルアミノ基、環状の飽和若しくは不飽和のC3-C。脂肪族基、アラルキル基、N -アラルキルアミノ基、N, N-ジアラルキルアミノ基、アラルキルオキシ基、 アラルキルカルボニル基、N-アラルキルカルバモイル基、アリール基、N-ア リールアミノ基、N、Nージアリールアミノ基、アリールオキシ基、アリールス ルホニル基、アリールスルホニルオキシ基、N-アリールスルホニルアミノ基、 N-アリールスルホニルアミノC,-C。アルキルアミノ基、N-アリールスルホ ニルアミノC<sub>1</sub>-C<sub>10</sub>アルキルカルバモイル基、N-アリールスルホニルアミノ C,-C,アルコキシカルボニル基、アリールスルファモイル基、アリールスルフ ァモイルオキシ基、アリールスルファモイルC1-C10アルキルカルバモイル基 、アリールスルファモイルC、-C。アルコキシカルボニル基、N-アリールカル バモイル基、アロイル基、アロキシ基、N-アロイル基、N-(N-アロイルア キシカルボニル基、C2-C6アルカノイル基、C2-C6アルカノイルオキシ基、  $N-C_2-C_6$ アルカノイルアミノ基、 N,  $N-ジ-C_2-C_6$ アルカノイルアミ

ノ基、N-C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>アルキルアミノ基、N, N-ジ-C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>アルキルアミノ基  $N-C_1-C_{10}$ アルキルカルバモイル基、N,  $N-ジ-C_1-C_{10}$ アルキルカ ルバモイル基、 $N-C_2-C_6$ アルケニルカルバモイル基、 $N, N-ジ-C_2-C_6$ アルケニルカルバモイル基、N-アミノC<sub>1</sub>-C<sub>10</sub>アルキルカルバモイル基、N  $-C_1-C_6$ アルコキシ $C_1-C_{10}$ アルキルカルバモイル基、 $N-C_1-C_6$ アルコ キシカルボニルC1-C10アルキルカルバモイル基、N-C1-C6アルコキシカ ルボニルアミノC<sub>1</sub>-C<sub>10</sub>アルキルカルバモイル基、N-C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>アルコキシカ ルボニルアミノC<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>アルコキシカルボニル基、C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>アルキルチオ基、N  $-C_1-C_6$ アルキルスルファモイル基、N, N-ジー $C_1-C_6$ アルキルスルファ モイル基、C1-C6アルキルスルフィニル基、C1-C6アルキルスルホニル基、 10  $C_1 - C_6$ アルコキシ基、 $C_1 - C_6$ アルコキシカルボニル基、 アミノ $C_1 - C_6$ ア ルコキシカルボニル基、 $N-C_3-C_6$ シクロアルキルアミノ基、N, N-ジ-C $_3-C_6$ シクロアルキルアミノ基、  $C_3-C_6$ シクロアルキルオキシ基、N-C<sub>3</sub> -C<sub>6</sub>シクロアルキルカルバモイル基、N, N-ジ-C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>シクロアルキルカ ルバモイル基からなる群から選択される置換基、5又は6員の複素環基、窒素原 15 子、酸素原子及び硫黄原子からなる群より選ばれる複素原子を1環系当たり1な いし5個有する1ないし3環性の複素芳香環基又は該置換基で置換されていても よい、直鎖若しくは分枝鎖の飽和若しくは不飽和のC,-С。脂肪族基、С,-С。 アルコキシ基、C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>アルキルチオ基、N-C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>アルキルアミノ基、N- $C_1 - C_6$ アルキルカルバモイル基、 $N - C_1 - C_6$ アルキルチオカルバモイル基か 20 らなる群より選ばれる置換基を有していてもよい炭素芳香環基、1ないし3環性 のC7-C15 炭素芳香環基又は5若しくは6員の複素環基、若しくは窒素原子、 酸素原子及び硫黄原子からなる群より選ばれる複素原子を1環系当たり1ないし 5個有する2ないし3環性の縮合複素芳香環基(但し、5若しくは6員の複素環 基を除く。)を示し、中でも炭素芳香環基が、フェニル基、ナフチル基であり、 25 置換基を有していてもよい炭素芳香環基の置換基が、水素原子、アジド基、アミ ノ基、カルバモイル基、カルバモイルアミノ基、カルバモイルオキシ基、カルボ キシル基、シアノ基、ニトロ基、ハロゲン原子、ヒドロキシ基、環状の飽和若し くは不飽和のC。一C。脂肪族基、アラルキル基、N-アラルキルアミノ基、アラ

ルキルオキシ基、アラルキルカルボニル基、N-アラルキルカルバモイル基、ア リール基、N-アリールアミノ基、アリールオキシ基、アリールスルホニル基、 アリールスルホニルオキシ基、N-アリールスルホニルアミノC1-C6アルコキ シカルボニル基、アリールスルファモイル基、アリールスルファモイルオキシ基 、アリールスルファモイルC,-C,0アルキルカルバモイル基、アリールスルフ ァモイルC,-C。アルコキシカルボニル基、N-アリールカルバモイル基、アロ イル基、アロキシ基、N-アロイル基、C2-C6アルカノイル基、C2-C6アル カノイルオキシ基、N-C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>アルカノイルアミノ基、N,N-ジ-C<sub>2</sub>-C <sub>6</sub>アルカノイルアミノ基、N-C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>アルキルアミノ基、N-C<sub>1</sub>-C<sub>10</sub>アルキ ルカルバモイル基、N, N-ジー C,-C10アルキルカルバモイル基、N-C2 10 -C<sub>6</sub>アルケニルカルバモイル基、N, N-ジ-C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>アルケニルカルバモイ ル基、N-アミノC<sub>1</sub>-C<sub>10</sub>アルキルカルバモイル基、N-C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>アルコキシ  $C_1 - C_1$ 。アルキルカルバモイル基、 $N - C_1 - C_6$ アルコキシカルボニル $C_1 - C_6$ 10アルキルカルバモイル基、C1-C6アルキルスルフィニル基、C1-C6アルコ キシ基、C,-C。アルコキシカルボニル基、 アミノC,-C。アルコキシカルボ 15 二ル基、N-C3-C6シクロアルキルアミノ基、 C3-C6シクロアルキルオキ シ基、N-Сュ-С。シクロアルキルカルバモイル基、イミダゾリジニル基、イミ ダゾリニル基、テトラヒドロフラニル基、ピラゾリジニル基、ピラゾリニル基、 ピペラジニル基、ピペリジニル基、ピロリジニル基、ピロリニル基、モルホリノ 基、イソオキサゾリル基、イソチアゾリル基、イミダゾリル基、オキサゾリル基 20 、オキサジアゾリル基、チアゾリル基、チアジアゾリル基、チエニル基、トリア ゾリル基、ピリジル基、ピラジニル基、ピリミジニル基、ピリダジニル基、ピラ ゾリル基、ピロリル基、ピラニル基、フリル基、アクリジニル基、イソキノリル 基、イソインドリル基、インダゾリル基、インドリル基、エチレンジオキシフェ ニル基、カルバゾリル基、キナゾリニル基、キノキサリニル基、キノリル基、ク ロマニル基、クロメニル基、フェナンスリジニル基、フェナンスロリニル基、ジ ベンゾフラニル基、ジベンゾチオフェニル基、シンノリニル基、チオナフテニル 基、ナフチリジニル基、フェナジニル基、フェナキサジニル基、ベンゾイミダゾ リル基、ベンゾオキサゾリル基、ベンゾチアゾリル基、ベンゾトリアゾリル基、

PCT/JP01/11267

ベンゾフラニル基、ジヒドロベンゾフラニル基、メチレンジオキシフェニル基で あり、1ないし3環性のC7-C15炭素芳香環基が、アセナフチレニル基、アダ マンチル基、アンスリル基、インデニル基、フェナンスリル基であり、5若しく は6員の複素環基が、イソオキサゾリル基、イソチアゾリル基、イミダゾリル基 、オキサゾリル基、チアゾリル基、チアジアゾリル基、チエニル基、ピリジル基 、ピラジニル基、ピリミジニル基、ピリダジニル基、ピラゾリル基、ピロリル基 、ピラニル基、フリル基であり、窒素原子、酸素原子及び硫黄原子からなる群よ り選ばれる複素原子を1環系当たり1ないし5個有する1ないし3環性の縮合複 素芳香環基(5若しくは6員の複素環基を除く。)が、アクリジニル基、イソキ - ノリル基、イソインドリル基、インダゾリル基、インドリル基、インドリジニル 10 基、エチレンジオキシフェニル基、カルバゾリル基、キナゾリニル基、キノキサ リニル基、キノリル基、クロマニル基、イソクロマニル基、クロメニル基、フェ ナンスリジニル基、フェナンスロリジル基、ジベンゾフラニル基、ジベンゾチオ フェニル基、チオナフテニル基、ナフチジニル基、フェナジニル基、フェナキサ ジニル基、フェノチアジニル基、フタラジニル基、プテリジニル基、プリニル基 15 、ベンゾイミダゾリル基、ベンゾオキサゾリル基、ベンゾチアゾリル基、ベンゾ トリアゾリル基、ベンゾフラニル基、ジヒドロベンゾフラニル基若しくはメチレ ンジオキシフェニル基が好適であり、特に炭素芳香環基が、フェニル基、ナフチ ル基であり、置換基を有していてもよい炭素芳香環基の置換基が、水素原子、ア ジド基、アミノ基、カルバモイル基、カルボキシル基、シアノ基、ニトロ基、ハ 20 ロゲン原子、ヒドロキシ基、アラルキル基、N-アラルキルアミノ基、アラルキ ルオキシ基、アラルキルカルボニル基、N-アラルキルカルバモイル基、アリー ル基、アリールオキシ基、アリールスルホニル基、アリールスルホニルオキシ基 、アリールスルファモイル基、アロイル基、アロキシ基、N-アロイル基、C。 -C<sub>6</sub>アルカノイル基、C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>アルカノイルオキシ基、N-C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>アルカノ 25 イルアミノ基、 N-C,-C。アルキルアミノ基、N-C,-C,oアルキルカルバ モイル基、N,  $N-ジ-C_1-C_{10}$ アルキルカルバモイル基、 $N-C_2-C_6$ アル ケニルカルバモイル基、N, N-ジ-C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>アルケニルカルバモイル基、N-アミノ $C_1$ - $C_{10}$ アルキルカルバモイル基、 $N-C_1$ - $C_6$ アルコキシ $C_1$ - $C_{10}$ 

アルキルカルバモイル基、N-C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>アルコキシカルボニルC<sub>1</sub>-C<sub>1</sub>。アルキ ルカルバモイル基、C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>アルキルスルフィニル基、C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>アルコキシ基、 C1-C6アルコキシカルボニル基、 アミノC1-C6アルコキシカルボニル基、 N-C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>シクロアルキルアミノ基、 C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>シクロアルキルオキシ基、イ ソオキサゾリル基、イソチアゾリル基、オキサゾリル基、チアゾリル基、チエニ ル基、ピリジル基、ピラジニル基、ピリミジニル基、ピリダジニル基、フリル基 、テトラヒドロフラニル基、モルホリノ基、イソキノリル基、イソインドリル基 、エチレンジオキシフェニル基、キナゾリニル基、キノキサリニル基、キノリル 基、ジベンゾフラニル基、ジベンゾチオフェニル基、ベンゾイミダゾリル基、ベ ンゾオキサゾリル基、ベンゾチアゾリル基、ベンゾフラニル基、メチレンジオキ 10 シフェニル基であり、1ないし3環性のC7-C15炭素芳香環基が、アセナフチ レニル基、インデニル基、フェナンスリル基であり、5若しくは6員の複素環基 が、イソオキサゾリル基、イソチアゾリル基、オキサゾリル基、チアゾリル基、 チエニル基、ピリジル基、ピラジニル基、ピリミジニル基、ピリダジニル基、フ リル基であり、窒素原子、酸素原子及び硫黄原子からなる群より選ばれる複素原 15 子を1環系当たり1ないし5個有する1ないし3環性の複素芳香環基(5又は6 員の複素環基を除く。)が、イソキノリル基、イソインドリル基、エチレンジオ キシフェニル基、キナゾリニル基、キノキサリニル基、ジベンゾフラニル基、ジ ベンゾチオフェニル基、フェナキサジニル基、ベンゾイミダゾリル基、ベンゾオ キサゾリル基、ベンゾチアゾリル基、ベンゾフラニル基、ジヒドロベンゾフラニ 20 ル基若しくはメチレンジオキシフェニル基がより好適である。

nは、0-2の整数を示し、中でも0又は2が好適であり、特に、2がより好適である。

本発明の一般式[I]

$$R^{5}$$
 $R^{4}$ 
 $R^{1}$ 
 $R^{2}$ 
 $R^{3}$ 
 $R^{4}$ 
 $R^{1}$ 

[式中、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 、 $R^4$ 、 $R^5$ 及びAr は前記の意味を有する。] で表される 化合物の代表例を表 1 から表 1 5 に示す。

表1

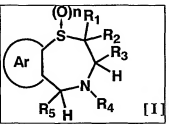
_								
=	化合物例	] Ar	R1	R2	R3	R4	R5	n=
	1001	Ph	Н	Н	Н	Н	Ph	0
	1002	Ph	Н	Н	Ме	Н	Ph	0
	1003	Ph	Н	Н	Ме	H	Ph	2
	1004	Ph	Н	Н	Et	Н	Ph	0
	1005	Ph	Н	Н	n-Pr	Н	Ph	0
	1006	Ph	i-Pr	Н	Н	Н	Ph	0
	1007	Ph	i-Pr	Н	Н	Н	Ph	2
	1008	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	4-Pyridyl	0
	1009	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	4-Pyridyl	2
	1010	Ph	Н	·H	i-Pr	Н	3-Pyridyl	0
	1011	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-Pyridyl	2
	1012	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	2-Pyridyl	0
	1013	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	2-Thienyl	0
	1014	Ph	Н	Н	i–Pr	Н	2-Furyl	0
	1015	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	Ph	0
	1016	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	Ph	2
	1017	Ph	Н	Н	i-Pr	Ме	Ph	0
	1018	Ph	Н	Н	j-Pr	Н	4-Me-Ph	2
	1019	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-Me-Ph	2
	1020	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	2-Me-Ph	2

表 2

$$\begin{array}{c|c} (O) & R_1 \\ \hline \\ Ar & S \\ \hline \\ R_2 \\ R_3 \\ H \\ \hline \\ R_4 \\ \hline \end{array} \begin{bmatrix} I \end{bmatrix}$$

化合物	勿例 A	r F	₹1 F	2 R	3	R4	R5	n=
102	1 F	Ph F	ł H	i-	Pr	Н	3-CF <sub>3</sub> -Ph	2
102	2 F	Ph F	1 H	i-	Pr	Н	4-CF <sub>3</sub> -Ph	2
102	3 F	Ph F	ı H	j-	Pr	Н	4-Ph-Ph	2
102	4 F	Ph F	i H	i-	Pr	Н	3-Ph-Ph	2
102	5 F	Ph F	1 H	i-	Pr	Н	2-PhPh	2
102	6 F	h F	ı H	i-	Pr	Н	4CIPh	2
102	7 F	Ph F	ı H	i-	Pr	Н	3-Cl-Ph	2
102	8 F	Ph F	н н	i-	Pr	Н	2-CI-Ph	2
102	9 F	h F	i H	i–	Pr	Н	3-F-Ph	2
103	0 F	h F	i H	j-	Pr	H-	4-F-Ph	2
103	1 F	h F	н н	i-	Pr	Н	4-OH-Ph	0
103	2 F	h F	i H	i-	Pr	Н	4-OH-Ph	2
103	3 F	h F	ł H	i–	Pr	Н	3-OH-Ph	2
103	4 F	h F	ł Н	i–	Pr	Н	2-OH-Ph	2
103	5 F	h F	ł Н	j-	Pr	Н	4-MeO-Ph	2
103	6 P	h F	1 Н	i-	Pr	Н	3-MeO-Ph	2
103	7 P	h F	ł н	i-	Pr	Н	2-MeO-Ph	2
103	8 P	h F	I Н	i-	Pr	Н	4-PhO-Ph	2
103		h F	l H	i-	Pr	Н	4-PhCOO-Ph	2
104	0 P	h F	I H	i–	Pr	Н	4-PhCH <sub>2</sub> O-Ph	0

表3



•	化合物例	] Ar	R1	R2	R3	R4	R5	n=
•	1041	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	4-PhCH <sub>2</sub> O-Ph	1
	1042	Ph	Н	Н	i-Pr	ОН	4-PhCH <sub>2</sub> O-Ph	1
	1043	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	4-PhCH <sub>2</sub> O-Ph	2
	1044	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-PhCH <sub>2</sub> O-Ph	2
	1045	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	2-PhCH <sub>2</sub> O-Ph	2
	1046	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	4-PhC <sub>2</sub> H <sub>4</sub> O-Ph	2
	1047	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	4-(3-Me,3-OH)butoxy-Ph	0
	1048	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	4-MeNHCOCH <sub>2</sub> O-Ph	2
	1049	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	4-EtNHCOCH <sub>2</sub> O-Ph	2
	1050	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	4-n-PrNHCOCH <sub>2</sub> O-Ph	0
	1051	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	4-n-PrNHCOCH <sub>2</sub> O-Ph	2
	1052	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-n-PrNHCOCH₂O-Ph	2
	1053	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	2-n-PrNHCOCH <sub>2</sub> O-Ph	2
	1054	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	4-n-PrNHCOCH(Me)O-PI	2
	1055	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	4-i-PrNHCOCH <sub>2</sub> O-Ph	2
	1056	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	4-n-BuNHCOCH <sub>2</sub> O-Ph	2
	1057	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	4-Me <sub>2</sub> NCOCH <sub>2</sub> O-Ph	2
	1058	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	4-t-BuO <sub>2</sub> CCH <sub>2</sub> O-Ph	2
	1059	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	4-HO <sub>2</sub> CCH <sub>2</sub> O-Ph	2
	1060	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	4-HO(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> O-Ph	2

表4

化合物例	J Ar Ph	R1	R2	R3	D4	D.C.	
4004	Dh			110	R4	R5	<u>n=</u>
1061	L f 1	Н	Н	i–Pr	Н	3-MeOCH <sub>2</sub> -Ph	2
1062	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	4-HOCH <sub>2</sub> -Ph	2
1063	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	4-MeOCH <sub>2</sub> -Ph	2
1064	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	4-EtOCH <sub>2</sub> -Ph	2
1065	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	4-i-PrOCH <sub>2</sub> -Ph	2
1066	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	4-HO(Me)CH-Ph	2
1067	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	4-MeO(Me)CH-Ph	2
1068	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	4-H <sub>2</sub> NCH <sub>2</sub> -Ph	2
1069	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	4-MeNHCH <sub>2</sub> -Ph	2
1070	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	4-Me <sub>2</sub> NCH <sub>2</sub> -Ph	2
1071	Ph	Н	Н	i-Pr	H	4-MeSO <sub>2</sub> NHCH <sub>2</sub> -Ph	2
1072	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	4-HO <sub>2</sub> C-Ph	2
1073	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	4-MeO <sub>2</sub> C-Ph	2
1074	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	4-EtO <sub>2</sub> C-Ph	2
1075	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	4-H <sub>2</sub> NOC-Ph	2
1076	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	4-MeNHOC-Ph	2
1077	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	4-Me <sub>2</sub> NOC-Ph	2
1078	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	4-NH <sub>2</sub> -Ph	2
1079	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	4-MeHN-Ph	2
1080	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	4-Me <sub>2</sub> N-Ph	2

表 5

化合物例	l Ar	R1	R2	R3	R4	R5	n=
1081	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	MeCONH-Ph	2
1082	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	PhCONHPh	2
1083	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	2-Me-3-Me-Ph	2
1084	Ph	Н	Ĥ	i-Pr	Н	2-Me-4-Me-Ph	2
1085	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	2-Me-5-Me-Ph	2
1086	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	2-Me-6-Me-Ph	2
1087	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-Me-4-Me-Ph	2
1088	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-Me-5-Me-Ph	2
1089	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	2,4,6-triMe-Ph	2
1090	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-F-4-Me-Ph	2
1091	Ph	Н	H	i-Pr	Н	3-Cl-4-Me-Ph	2
1092	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-Me-4-F-Ph	2
1093	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-Me-4-Cl-Ph	2
1094	Ph	Η	Н	i-Pr	Н	3-F-4-F-Ph	2
1095	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-F-4-CI-Ph	2
1096	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-CI-4-CI-Ph	2
1097	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-OH-4-Me-Ph	2
1098	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-PhCH <sub>2</sub> O-4-Me-Ph	2
1099	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-MeO-4-Me-Ph	2
1100	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-Me-4-MeO-Ph	2

表6

化合物例	] Ar	R1	R2	R3	R4	R5	n=
1101	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-Vinyl-4-MeO-Ph	2
1102	Ph	H	Н	i-Pr	Н	3-i-PrO-4-Me-Ph	2
1103	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-MeO-4-MeO-Ph	2
1104	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3,4-Methylendioxy-Ph	2
1105	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3,4-Ethylendioxy-Ph	2
1106	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-OH-4-MeO-Ph	2
1107	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-1-4-OH-Ph	0
1108	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-I-4-OH-Ph	2
1109	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	2-OH-5-I-Ph	2
1110	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	2-I-5-OH-Ph	2
1111	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-F-4-MeO-Ph	2
1112	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-CI-4-MeO-Ph	2
1113	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-Br-4-MeO-Ph	2
1114	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-I-4-MeO-Ph	0
1115	Ph	Н	Н	i-Pr	Ме	3-l-4-MeO-Ph	0
1116	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-l-4-MeO-Ph	2
1117	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	2-I-5-MeO-Ph	2
1118	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	2-MeO-5-I-Ph	2
1119	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-I-4-EtO-Ph	2
1120	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-I-4-i-PrO-Ph	2

表7

<u>化合物例</u>	Ar	R1	R2	R3	R4	R5	n=
1121	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-I-4-n-PrO-Ph	2
1122	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-1-4-n-BuO-Ph	2
1123	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-I-4-(2-Me)PrO-Ph	2
1124	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-I-4-PhCH <sub>2</sub> O-Ph	2
1125	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-Br-4-PhC <sub>2</sub> H <sub>4</sub> O-Ph	2
1126	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-Cl-4-PhC <sub>2</sub> H <sub>4</sub> O-Ph	2
1127	Ph	Н	H	i-Pr	Н	3-Phenyl-4-MeO-Ph	2
1128	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-(2-Pyridyl)-4-MeO-Ph	2
1129	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-(3-Pyridyl)-4-MeO-Ph	2
1130	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-(4-Pyridyl)-4-MeO-Ph	2
1131	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-CO <sub>2</sub> Me-4-MeO-Ph	2
1132	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-CONH <sub>2</sub> -4-MeO-Ph	2
1133	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-CONHMe-4-MeO-Ph	2
1134	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-CONMe <sub>2</sub> -4-MeO-Ph	2
1135	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-CONHCH <sub>2</sub> Ph-4-MeO-Ph	2
1136	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-CODihydroindoly-4-MeO-Ph	2
1137	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-I-4-PhCOO-Ph	2
1138	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-I-4-(4-N <sub>3</sub> -PhCOO)-Ph	0
1139	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-I-4-(4-N <sub>3</sub> -PhCOO)-Ph	2
1140	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	4-(4-N <sub>3</sub> -3-I-PhCOO)-Ph	0

表8

化合物例	Ar	R1	R2	R3	R4	R5	n=
1141	Ph	Н	Н	i–Pr	Н	4-(4-N <sub>3</sub> -3-I-PhCOO)-Ph	2
1142	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-I-4-MeNHCOCH <sub>2</sub> O-Ph	2
1143	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-I-4-EtNHCOCH <sub>2</sub> O-Ph	2
1144	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-I-4-i-PrNHCOCH₂O-Ph	2
1145	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-I-4-n-BuNHCOCH <sub>2</sub> O-Ph	2
1146	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-l-4-n-PrNHCOCH <sub>2</sub> O-Ph	0
1147	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-I-4-n-PrNHCOCH <sub>2</sub> O-Ph	2
1148	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	2-I-5-n-PrNHCOCH <sub>2</sub> O-Ph	2
1149	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	2-n-PrNHCOCH <sub>2</sub> O-5-I-Ph	2
1150	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-CH <sub>2</sub> OH-4-MeO-Ph	2
1151	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-(1,2-CH(OH)CH <sub>2</sub> OH)-4-MeO-Ph	2
1152	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-MeOCH <sub>2</sub> -4-MeO-Ph	2
1153	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-MeSO <sub>2</sub> NCH <sub>2</sub> -4-MeO-Ph	2
1154	Ph	H	Н	i-Pr	Н	3-MeSO <sub>2</sub> N(Me)CH <sub>2</sub> -4-MeO-Ph	2
1155	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-(4-CH <sub>2</sub> OH)pnenyl-4-MeO-Ph	2
1156	Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-MeSO <sub>2</sub> N(Me)CH <sub>2</sub> -4-Me-Ph	2

表9

化合物例	J Ar	R1	R2	R3_	R4	R5	n=
1157	7-NO <sub>2</sub> -Ph	Н	Н	i-Pr	Н	4-MeO-Ph	0
1158	7-NH <sub>2</sub> -Ph	Н	Н	i-Pr	Н	4-MeO-Ph	2
1159	7-N <sub>3</sub> -Ph	Н	Н	i-Pr	Н	4-MeO-Ph	0
1160	6-MeO-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	Ph	2
1161	7-MeO-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	Ph	0
1162	8-MeO-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	Ph	2
1163	9-OMe-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	Ph	2
1164	7-OH-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	Ph	0
1165	8-OH-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	Ph	2
1166	9-OH-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	Ph	2
1167	8-n-PrNHCOCH <sub>2</sub> O-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	Ph	2
1168	9-Me-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	Ph	2
1169	7-CI-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	Ph	2
1170	7-Cl-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	4-Cl-Ph	2
1171	7-Cl-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	4-F-Ph	2
1172	8-CI-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	Ph	2
1173	8-Cl-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	4-Cl-Ph	2
1174	8-Cl-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	4-F-Ph	2
1175	9-CI-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	Ph	2
1176	9-Cl-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	4-Me-Ph	2
1177	9-CI-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-Ph-Ph	2
1178	9-Cl-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	4-CI-Ph	2
1179	9-Cl-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-F-Ph	2

表10

化合物例	] Ar	R1	R2	R3	R4	R5	n=
1180	9-CI-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	4-MeO-Ph	2
1181	9-CI-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	4-OH-Ph	2
1182	9-CI-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	4-PhC <sub>2</sub> H <sub>4</sub> O-Ph	2
1183	9-CI-Ph	Н	Н	i–Pr	Н	4-EtNHCOCH <sub>2</sub> O-Ph	2
1184	9-CI-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-n-PrNHCOCH <sub>2</sub> 0-Ph	2
1185	9-CI-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	4-n-PrNHCOCH(Me)O-Ph	2
1186	9-CI-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	4-Me <sub>2</sub> NCOCH <sub>2</sub> O-Ph	2
1187	9-CI-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	4-t-BuO <sub>2</sub> CCH <sub>2</sub> O-Ph	2
1188	9-Cl-Ph	H	Н	i-Pr	Н	3-MeOCH <sub>2</sub> -Ph	2
1189	9-CI-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	4-MeOCH <sub>2</sub> -Ph	2
1190	9-Cl-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	4-i-PrOCH <sub>2</sub> -Ph	2
1191	9-CI-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	4-EtO <sub>2</sub> C-Ph	2
1192	9-CI-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	4-H <sub>2</sub> NOC-Ph	2
1193	9-Cl-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	4-MeNHOC-Ph	2
1194	9-CI-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	4-MeHN-Ph	2
1195	9-CI-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	4-Me <sub>2</sub> N-Ph	2
1196	9-CI-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	4-PhCONH-Ph	2
1197	9-CI-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-Me-4-Me-Ph	2
1198	9-CI-Ph	Н	Н	i–Pr	Н	3-F-4-Me-Ph	2

表11

$$\begin{array}{c|c} (O)n_{R_1} \\ S & R_2 \\ R_3 \\ R_5 & R_4 \end{array} [I]$$

		<u> </u>					
化合物例	l] Ar	R1	R2	R3	R4	R5	n=
1199	9-CI-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-Cl-4-Me-Ph	2
1200	9-Cl-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-Me-4-Cl-Ph	2
1201	9-CI-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-F-4-F-Ph	2
1202	9-CI-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-Cl-4-Cl-Ph	2
1203	9-CI-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-PhCH <sub>2</sub> O-4-Me-Ph	2
1204	9-CI-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-MeO-4-Me-Ph	2
1205	9-CI-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-Me-4-OMe-Ph	2
1206	9-CI-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-Vinyl-4-MeO-Ph	2
1207	9-Cl-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-i-PrO-4-Me-Ph	2
1208	9-CI-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-F-4-OMe-Ph	2
1209	9-CI-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-Cl-4-OMe-Ph	2
1210	9-CI-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-I-4-OMe-Ph	2
1211	9-CI-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-I-4-EtO-Ph	2
1212	9-CI-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-l-4-i-PrO-Ph	2
1213	9-CI-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-1-4-n-BuO-Ph	2
1214	9-CI-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-I-4-PhCH <sub>2</sub> O-Ph	2
1215	9-CI-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-Ph-4-MeO-Ph	2
1216	9-CI-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-CO <sub>2</sub> Me-4-MeO-Ph	2
1217	9-CI-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-CONMe <sub>2</sub> -4-MeO-Ph	2

表12

化合物例	] Ar	R1	R2	R3	R4	R5	n=
1218	9-CI-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-CONHCH <sub>2</sub> Ph-4-MeO-Ph	2
1219	9-CI-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-I-4-n-PrNHCOCH <sub>2</sub> O-Ph	2
1220	9-Cl-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-I-4-MeO-Ph	2
1221	9-Cl-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-I-4-PhCOO-Ph	2
1222	9-CI-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-I-4-MeNHCOCH <sub>2</sub> O-Ph	2
1223	9-CI-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-CH <sub>2</sub> OH-4-MeO-Ph	2
1224	9-CI-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-MeOCH <sub>2</sub> -4-MeO-Ph	2
1225	9-CI-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-CI-4-CI-Ph	2
1226	9-CI-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-F-4-OMe-Ph	2
1227	9-F-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	Ph	2
1228	9-F-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	4-Me-Ph	2
1229	9-F-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-Ph-Ph	2
1230	9-F-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	4-CI-Ph	2
1231	9-F-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-F-Ph	2
1232	9-F-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	4-MeO-Ph	2
1233	9-F-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	4-PhC <sub>2</sub> H <sub>4</sub> O-Ph	2
1234	9-F-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	4-EtNHCOCH <sub>2</sub> O-Ph	2
1235	9-F-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-n-PrNHCOCH <sub>2</sub> O-Ph	2
1236	9-F-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	4-n-PrNHCOCH(Me)O-Ph	2

表13

		<u>и</u>					
化合物例	] Ar	R1	R2	R3	R4	R5	n=
1237	9-F-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	4-Me <sub>2</sub> NCOCH <sub>2</sub> O-Ph	2
1238	9-F-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	4-t-BuO <sub>2</sub> CCH <sub>2</sub> O-Ph	2
1239	9-F-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-MeOCH <sub>2</sub> -Ph	2
1240	9-F-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	4-MeOCH <sub>2</sub> -Ph	2
1241	9-F-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	4iPrOCH <sub>2</sub> Ph	2
1242	9-F-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	4-EtO <sub>2</sub> C-Ph	2
1243	9-F-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	4-H <sub>2</sub> NOC-Ph	2
1244	9-F-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	4-MeNHOC-Ph	2
1245	9-F-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	4-MeHN-Ph	2
1246	9-F-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	4-Me <sub>2</sub> N-Ph	2
1247	9-F-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	4-PhCONH-Ph	2
1248	9-F-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-Me-4-Me-Ph	2
1249	9-F-Ph	Н	Н	i–Pr	Н	3-F-4-Me-Ph	2
1250	9-F-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-CI-4-Me-Ph	2
1251	9-F-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-Me-4-Cl-Ph	2
1252	9-F-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-F-4-CI-Ph	2
1253	9-F-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-CI-4-CI-Ph	2
1254	9-F-Ph	Н	Н	i–Pr	Н	3-PhCH <sub>2</sub> O-4-Me-Ph	2
1255	9-F-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-MeO-4-Me-Ph	2

表14

		<u> </u>					
化合物例	l Ar	R1	R2	R3	R4	R5	n=
1256	9-F-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-Me-4-OMe-Ph	2
1257	9-F-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-Vinyl-4-MeO-Ph	2
1258	9-F-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-i-PrO-4-Me-Ph	2
1259	9-F-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-F-4-OMe-Ph	2
1260	9-F-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-CI-4-OMe-Ph	2
1261	9-F-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-I-4-MeO-Ph	2
1262	9-F-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-I-4-EtO-Ph	2
1263	9-F-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-1-4-i-PrO-Ph	2
1264	9-F-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-1-4-n-BuO-Ph	2
1265	9-F-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-I-4-PhCH <sub>2</sub> O-Ph	2
1266	9-F-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-Ph-4-MeO-Ph	2
1267	9-F-Ph	Н	Н	i–Pr	Н	3-CO <sub>2</sub> Me-4-MeO-Ph	2
1268	9-F-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-CONMe <sub>2</sub> -4-MeO-Ph	2
1269	9-F-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-CONHCH <sub>2</sub> Ph-4-MeO-Ph	2
1270	9-F-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-I-4-PhCOO-Ph	· <b>2</b>
1271	9-F-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-I-4-MeNHCOCH <sub>2</sub> O-Ph	2 ·
1272	9-F-Ph	Н	Н	i−Pr	Н	3-l-4-n-PrNHCOCH <sub>2</sub> O-Ph	2
1273	9-F-Ph	Н	H	i-Pr	Н	3-CH <sub>2</sub> OH-4-MeO-Ph	2
1274	9-F-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	3-MeOCH <sub>2</sub> -4-MeO-Ph	2

表15

化合物例	Ar	R1	R2	R3	R4	R5	n=
1275	7-I-8-n-PrNHCOCH₂O-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	Ph	2
1276	7-I-8-MeO-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	Ph	2
1277	6-MeO-9-I-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	Ph	2
1278	6-I-9-MeO-Ph	Н	Н	i-Pr	Н	Ph	2
1279	3,4-Pyridyl-	Н	Н	i-Pr	Н	Ph	0
1280	3,4-Pyridyl-	Н	Н	i-Pr	Н	Ph	2
1281	3,4-Pyridyl-	Н	Н	i-Pr	Н	4-PhCH <sub>2</sub> O-Ph	0
1282	3,4-Pyridyl-	Н	Н	i-Pr	Н	3-F-4-Me-Ph	2
1283	3,4-Pyridyl-	Н	Н	i-Pr	Н	3-CI-4-Me-Ph	2
1284	3,4-Pyridyl-	Н	Н	i-Pr	Н	3-Me-4-CI-Ph	2
1285	3,4-Pyridyl-	Н	Н	i-Pr	Н	3-F-4-CI-Ph	2
1286	3,4-Pyridyl-	Н	Н	i-Pr	Н	3-CI-4-CI-Ph	2
1287	3,4-Pyridyl-	Н	Н	i-Pr	Н	4-PhCH <sub>2</sub> O-Ph	2
1288	2,3-Pyridyl-	Н	Н	i-Pr	Н	Ph	0
1289	2,3-Pyridyl-	Н	Н	i-Pr	Н	Ph	2
1290	2,3-Pyridyl-	Н	Н	i-Pr	Н	4-CI-Ph	2
1291	4,5-Pyridyl-	Н	Н	i-Pr	Н	Ph	0
1292	4,5-Pyridyl-	Н	Н	i-Pr	Н	Ph	2
1293	4,5-Pyridyl-	Н	Н	i-Pr	Н	4-F-Ph	2

WO 02/053548 PCT/JP01/11267

これら化合物の内、好適な化合物としては、例えば 1009,1011,1 016, 1018, 1023, 1026, 1027, 1029, 1030, 10 32, 1035, 1038, 1040, 1043, 1044, 1046, 104 8, 1049, 1051, 1052, 1054, 1056, 1063, 1072 , 1073, 1084, 1087, 1090, 1091, 1092, 1093, 1094, 1095, 1096, 1100, 1101, 1104, 1108, 1 111, 1112, 1113, 1116, 1119, 1120, 1121, 11 22, 1124, 1126, 1127, 1131, 1135, 1136, 114 2, 1143, 1147, 1158, 1159, 1162, 1170, 1171 , 1173, 1174, 1175, 1178, 1180, 1182, 1184, 10 1190, 1197, 1199, 1200, 1201, 1202, 1208, 1 210, 1213, 1219, 1220, 1225, 1227, 1230, 12 32, 1237, 1241, 1242, 1248, 1251, 1253, 125 9, 1260, 1261, 1266, 1282, 1283, 1286, 1290 , 1293等が挙げられ、中でも1011, 1016, 1018, 1023, 1 026, 1027, 1029, 1030, 1032, 1035, 1038, 10 40, 1043, 1044, 1046, 1048, 1049, 1051, 105 2, 1054, 1063, 1072, 1073, 1084, 1087, 1090 , 1091, 1092, 1093, 1094, 1095, 1096, 1100, 1101, 1104, 1108, 1111, 1112, 1113, 1116, 1 20 119, 1120, 1121, 1122, 1124, 1126, 1127, 11 31, 1135, 1136, 1147, 1158, 1159, 1162, 117 5, 1178, 1180, 1199, 1200, 1201, 1202, 1208 , 1210, 1219, 1220, 1227, 1230, 1232, 1248, 1251, 1253, 1261, 1266, 1282, 1283, 1286, 1 25 290, 1293の化合物等が好ましい。

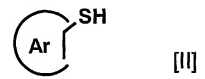
次に本発明の一般式[I]で表される化合物の製造方法について説明する 一般式[I]で表される化合物は、以下の製造法A-Hで製造することができる。

## 製造法A

20

(第1工程)

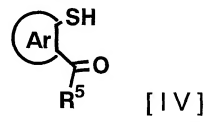
一般式[II]



5 [式中、Arは、前記の意味を有する]で表される化合物を一般式 [III]

 $R^5 - CN$ 

[式中、 $R^5$ は、前記の意味を有する]で表される化合物と反応させることにより一般式 [IV]



10 [式中、R<sup>5</sup>及びArは、前記の意味を有する]で表される化合物を合成すること ができる。

反応で使用する試薬は、原料化合物及び反応条件によって適宜増減することができるが、通常、反応は脱水した不活性有機溶媒中、適宜添加剤の存在下で適宜塩基を用いて、-100℃から溶媒の沸点温度、好ましくは-78~30℃、015 . 5~96時間、好ましくは12~24時間反応させることにより一般式 [III]で表される化合物をリチオ化して、次いで一般式 [III]で表されるアリールニトリルの不活性溶媒溶液を-100℃から溶媒の沸点温度、好ましくは-78~30℃で滴下し、0.5~96時間、好ましくは12~24時間反応させる。

反応で使用される不活性有機溶媒としては、反応に悪影響を及ぼさないものであれば、特に限定はされないが、具体的には例えばヘキサン、シクロヘキサン、ペンタン、エーテル、1,4ージオキサン、テトラヒドロフラン、テトラヒドロピラン等が挙げられる、中でもエーテル、テトラヒドロフラン、シクロヘキサン等が好適である。

反応で使用される添加剤としては、N.N.N',N'一テトラメチルエチレンジアミ

ンTMEDA、ヘキサメチルホスホラミン HMPA、塩化リチウム等が挙げられ、 中でもN,N,N',N'ーテトラメチルエチレンジアミンが好適である。

反応で使用される塩基としては、例えばn-ブチルリチウム、sec-ブチルリチウム、t-ブチルリチウム、フェニルリチウム、メチルリチウム等が挙げられ、中でもn-ブチルリチウム、sec-ブチルリチウムが好適である。

反応において使用する試薬は、原料化合物及び反応条件によって、適宜増減することができるが、通常一般式 [II] で表される化合物に対して2~10等量、好ましくは2~3等量の塩基、1~10等量、好ましくは1.5~2等量の上記一般式 [III] で表されるアリールニトリルを使用する。

### 10 (第2工程)

次に一般式 [IV]

[式中、R<sup>5</sup>、Arは前記の意味を有する]で表される化合物と一般式[V]

$$\begin{array}{ccc}
& & & & HN & H \\
& & & & & & R^3 \\
& & & & & & R^2 & & [V]
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
R^1 \\
R^2 \\
H + NH_2 \\
R^5 \\
R^5
\end{array}$$

[式中、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 、 $R^5$ 及びAr は前記の意味を有する]で表される化合物を合成できる。

反応で使用する試薬は、原料化合物及び反応条件によって適宜増減することができるが、通常、反応には、例えばルチジンのような有機溶媒中、上記一般式 [V]で表される化合物と上記一般式 [V]で表される化合物とを、室温で 0.5~96時間、好ましくは 3~24時間反応させる。

反応で使用される有機溶媒としては、反応に悪影響を及ぼさないものであれば、特に限定はされないが、具体的には例えば塩化メチレン、クロロホルム、1,2ージクロロエタン、トリクロロエタン、四塩化炭素、N,Nージメチルホルム アミド、酢酸エチルエステル、酢酸メチルエステル、アセトニトリル、メチルアルコール、エチルアルコール、ベンゼン、キシレン、ピリジン、ルチジン、トルエン、キシレン、1,4ージオキサン、テトラヒドロフラン等が挙げられ、中でもメチルアルコール、エチルアルコール、ピリジン、ルチジン、N,Nージメチルホルムアミド、トルエン、キシレン等が好適である。

15 反応において使用する試薬は、原料化合物及び反応条件によって、適宜増減することができるが、通常、上記一般式 [IV] で表される化合物に対して1.2 -10等量、好ましくは1.2-2等量の上記一般式 [V] で表されるアジリジンを使用する。

(第3工程)

20 次に、一般式 [VI]

$$\begin{array}{c}
R^1 \\
S \downarrow^{R^2} \\
H \downarrow^{NH_2} \\
R^5 \\
\end{array}$$

[式中、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 、 $R^5$ 及びArは、前記の意味を有する]で表される化合物を、例えば2、6-ルチジンの様な適当な溶媒中で、適宜酸の存在下で共沸蒸留、または例えばモレキュラーシープスのような乾燥剤の存在下、加熱還流さ

WO 02/053548 PCT/JP01/11267

56

せることにより、一般式[VII]

$$\begin{array}{c|c}
R^1 \\
R^2 \\
R^3 \\
R^5
\end{array}$$

20

[式中、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 、 $R^5$ 及びArは、前記の意味を有する] で表される化合物を合成できる。

5 反応で使用する試薬は、原料化合物及び反応条件によって適宜増減することができるが、通常反応は、例えばモレキュラーシーブスのような乾燥剤の存在下、例えば2,6ールチジンの様な適当な溶媒中で、例えば塩酸の様な適当な酸の存在下で5~96時間、好ましくは12~24時間還流させることにより、反応は完結する。

反応で使用される有機溶媒としては、反応に悪影響を及ぼさないものであれば、特に限定はされないが、具体的には例えば塩化メチレン、クロロホルム、1,2 ージクロロエタン、トリクロロエタン、N,N ージメチルホルムアミド、無水酢酸、酢酸エチルエステル、酢酸メチルエステル、アセトニトリル、メチルアルコール、エチルアルコール、n ープロパノール、ベンゼン、キシレン、ピリジン、ルチジン、トルエン、キシレン、1,4 ージオキサン、テトラヒドロフラン等が挙げられ、好適な反応温度の確保の点から、特にピリジン、ルチジン、N,N ージメチルホルムアミド、トルエン、キシレン等が好適である。

反応で使用される酸としては、例えば塩酸、硝酸、臭化水素酸、硫酸、フッ化水素酸、過塩素酸等の無機酸;例えばトリフルオロホウ酸、四塩化チタン、塩化亜鉛等のルイス酸;例えばpートルエンスルホン酸、トリフルオロメタンスルホン酸、メタンスルホン酸等のスルホン酸;蟻酸、トリフルオロ酢酸、酢酸等の有機酸等が挙げられ、中でも塩酸、酢酸又はpートルエンスルホン酸が好適である

反応で使用される乾燥剤しては、例えばモレキュラーシーブス、硫酸マグネシ 25 ウム、硫酸ナトリウムが挙げられ、中でもモレキュラーシーブスが好適である。 反応において使用する試薬は、原料化合物及び反応条件によって、適宜増減することができるが、通常、上記一般式 [VI] で表される化合物に対して1.2 -10等量、好ましくは1.2~2等量の乾燥剤、1~50等量、好ましくは3~5等量の酸を使用する。該酸、該乾燥剤剤は、一種又はそれ以上適宜組合せて使用することもできる。

(第4工程)

5

次に一般式 [VII]

$$\begin{array}{c|c}
& R^1 \\
& R^2 \\
& R^3 \\
& R^5 \\
& [VII]
\end{array}$$

[式中、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 、 $R^5$ 及びArは、前記の意味を有する]で表される化合 10 物を、適当な有機溶媒中で、酸化剤と反応させることにより一般式 [VIII]

$$\begin{array}{c|c}
O & R^1 \\
\hline
O & R^2 \\
R^3 \\
R^5 & H
\end{array}$$
[ VIII ]

[式中、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 、 $R^5$ 及びArは、前記の意味を有する]で表される化合物を合成できる。

反応で使用する試薬は、原料化合物及び反応条件によって適宜増減することが できるが、通常、反応は例えばトリフルオロ酢酸の様な適当な有機酸溶媒中、例 えば過酸化水素のような適当な酸化剤の存在下で5~96時間、好ましくは12~24時間攪拌させることにより、反応は完結する。または、例えば塩化メチレンの様な適当な不活性有機溶媒中、例えばメタクロロ過安息香酸のような適当な 酸化剤の存在下で5~96時間、好ましくは12~24時間攪拌させることによ り、反応は完結する。

反応で使用される不活性有機溶媒としては、反応に悪影響を及ぼさないものであれば、特に限定はされないが、具体的には例えば塩化メチレン、クロロホルム、1,2-ジクロロエタン、トリクロロエタン、四塩化炭素、酢酸エチルエステル、酢酸メチルエステル、アセトニトリル、メチルアルコール、エチルアルコール、ベンゼン、キシレン、トルエン、キシレン、エーテル、1,4-ジオキサン、テトラヒドロフラン、テトラヒドロピラン等が挙げられ、中でも塩化メチレン、クロロホルム、1,2-ジクロロエタン、トリクロロエタン、トルエン、キシレン等が好適である。

反応で使用される酸溶媒としては、例えば蟻酸、トリフルオロ酢酸、酢酸等の 10 有機酸等が挙げられ、中でもトリフルオロ酢酸が好適である。

反応で使用される酸化剤としては、反応に悪影響を及ぼさないものであれば、 特に限定はされないが、具体的には例えば過酸化水素、過酢酸、トリフルオロ過 酢酸、メタクロル過安息香酸、オキソン、クロム酸、過マンガンサン等が挙げら れ、中でも過酸化水素、メタクロル過安息香酸、等が好適である。

15 反応において使用する試薬は、原料化合物及び反応条件によって、適宜増減することができるが、通常、上記一般式 [VII] で表される化合物に対して1. 2~10等量、好ましくは1.2~2等量の酸化剤を使用する。

(第5工程)

20

次に一般式 [VIII]

$$\begin{array}{c|c}
O & R' \\
O & R' \\
R^3 \\
R & H
\end{array}$$
[ VIII ]

[式中、R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup>、R<sup>5</sup>及びArは、前記の意味を有する]で表される化合物を、例えばテトラヒドロフラン(THF)のような適当な有機溶媒中、適宜還元剤を用いて還元するか、または例えば10%パラジウム炭素のような触媒を用いた接触水素化、あるいは例えば塩酸などの酸触媒の存在下、塩化亜鉛と反応さ

せることにより、一般式[I]

$$\begin{array}{c|c}
O & R_1 \\
S & R_2 \\
R_3 \\
NH & [1]
\end{array}$$

[式中、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 、 $R^5$ 及びArは、前記の意味を有する]で表される化合物が合成できる。

5 反応で使用する試薬は、原料化合物及び反応条件によって適宜増減することができるが、応は、例えばTHFの様な適当な有機酸溶媒中、例えばボランのような適当な還元剤を用いて5~96時間、好ましくは12~24時間攪拌させることにより、反応は完結する。または、例えばメチルアルコールの様な適当な有機溶媒中、例えば10%パラジウム炭素のような適当なパラジウム触媒の存在下で5~96時間、好ましくは12~24時間攪拌させることにより、反応は完結する。または、適宜酸あるいはアルカリ溶液中で金属あるいは金属塩と5~96時間、好ましくは12~24時間攪拌させることにより、反応は完結する。

反応で使用される有機溶媒としては、反応に悪影響を及ぼさないものであれば、特に限定はされないが、具体的には例えば塩化メチレン、クロロホルム、1,

15 2-ジクロロエタン、トリクロロエタン、四塩化炭素、酢酸、酢酸エチルエステル、酢酸メチルエステル、アセトニトリル、メチルアルコール、エチルアルコール、ベンゼン、キシレン、トルエン、キシレン、エーテル、1,4-ジオキサン、テトラヒドロフラン、テトラヒドロピラン等が挙げられ、中でも塩化メチレン、クロロホルム、1,2-ジクロロエタン、トリクロロエタン、トルエン、キシレン等が好適である。

反応で使用される還元剤としては、例えば水素化ホウ素リチウム、水素化ホウ素ナトリウム、シアノトリヒドロホウ酸ナトリウム、ボランメチルスルフィド錯体、ボランTHF錯体、水素化アルミニウムリチウムが挙げられ、中でもボランメチルスルフィド錯体、ボランTHF錯体が好適である。

反応において使用する試薬は、原料化合物及び反応条件によって、適宜増減することができるが、通常、上記一般式 [VIII] で表される化合物に対して1.2~10等量、好ましくは1.2~2等量の還元剤を使用する。

接触水素化反応で使用される触媒としては、例えばパラジウム活性炭、ラネー ニッケル、酸化白金等が挙げられ、中でも10%パラジウム活性炭が好適である

反応で使用される金属としては、例えば亜鉛、アルミニウム、イリジウム、クロム、チタン、スズ、セリウム、鉄、銅、バナジウム、マグネシウム等が挙げられ、中でも亜鉛、マグネシウムが好適である。

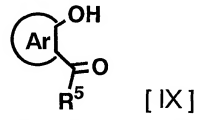
10 なお、「第4工程」と「第5工程」の製造工程の順番を逆にしても同様に上記 一般式[I]で表される化合物に変換可能である。

反応終了後、常法で生成物を精製することにより、上記一般式 [I] で表される化合物を得ることができる。反応液から一般式 [I] で表される化合物又はその塩の単離精製は、溶媒抽出、再結晶、クロマトグラフィー等公知の分離手段により行うことができる。

## 製造法B

15

一般式[IV]で表される化合物は、一般式[IX]



20 [式中、R<sup>5</sup>及びArは、前記の意味を有する]で表される化合物からも合成することができる。例えば上記一般式 [IX]で表される化合物と適切な不活性有機溶媒中、塩化ジメチルチオカルバモイルを適宜塩基で反応し調整した一般式 [X]

$$\begin{array}{c}
Ar & S \\
FO \\
R^5
\end{array}$$
[X]

[式中、Rはメチル基などのアルキル基を示し、R<sup>5</sup>及びArは、前記の意味を有する]で表される化合物を非極性溶媒中で加熱することにより、一般式[XI]

5 [式中、R<sup>5</sup>、Ar及びRは、前期の意味を有する]で表される化合物を合成する ことができる。

反応で使用する試薬は、原料化合物及び反応条件によって適宜増減することができるが、通常、反応は、例えばN,N-ジメチルホルムアミドの様な適当な有機酸溶媒中、例えば水素化ナトリウムのような適当な塩基を用いて0℃から溶媒の沸点温度、好ましくは0~150℃、0.5~96時間、好ましくは12~24時間反応させることにより、反応は完結する。次いで、例えば不活性な有機溶媒中、あるいはニートで0℃から溶媒の沸点温度、好ましくは100~300℃、0.1~96時間、好ましくは0.5~2時間攪拌させることにより、反応は完結する。

反応で使用される有機溶媒としては、反応に悪影響を及ぼさないものであれば、特に限定はされないが、具体的には例えば塩化メチレン、クロロホルム、1,2-ジクロロエタン、トリクロロエタン、四塩化炭素、N,N-ジメチルホルムアミド、アセトニトリル、アセトン、ベンゼン、トルエン、エーテル、1,4-ジオキサン、テトラヒドロフラン、テトラヒドロピラン等が挙げられ、中でもN,N-ジメチルホルムアミド、トルエン、キシレン、アセトン、エーテル、テトラヒドロフラン等が好適である。

10

15

反応で使用される塩基としては、例えばトリメチルアミン、トリエチルアミン、N, Nージイソプロピルエチルアミン、Nーメチルモルホリン、Nーメチルピロリジン、Nーメチルピペリジン、N, Nージメチルアニリン、1, 8ージアザビシクロ[5.4.0]ウンデカー7ーエン(DBU)、1,5ーアザビシクロ[4.3.0]ノナー5ーエン(DBN)等の第3級脂肪族アミン、例えば水素化ナトリウム、水素化カリウム等のアルカリ金属水素化物、例えばカリウムーtertーブチラート、ナトリウムエチラート、ナトリウムメチラート等のアルカリ金属アルコキシド;例えば水酸化カリウム、水酸化ナトリウム等のアルカリ金属水酸化物;例えば炭酸カリウム等のアルカリ金属炭酸塩等が挙げられ、中でもトリエチルアミン、N, Nージイソプロピルエチルアミン、水素化ナトリウム、水素化カリウム、カリウムーtertーブチラート、ナトリウムエチラート、炭酸カリウムが好適である。

反応において使用する試薬は、原料化合物及び反応条件によって、適宜増減することができるが、通常、上記一般式 [IX] で表される化合物に対して1.2~10等量、好ましくは1.2~2等量の塩基を使用し、1.2~10等量、好ましくは1.2~2等量の塩化ジメチルチオカルバモイルを使用する。

転位反応において使用する不活性溶媒としては、例えばトルエン、キシレン、 ジフェニルエーテル、ジーパラートリルエーテル等が挙げられ、中でもジフェニールエーテルが好適である。

20 上記一般式 [XI] で表される化合物を適切な有機溶媒中において、例えば水酸化ナトリウムのような塩基で加水分解、あるいはTHFのような非極性溶媒中で水素化リチウムアルミニウムなどの還元剤で還元することにより上記一般式 [IV] で表される化合物に調整することができる。

反応で使用される有機溶媒としては、反応に悪影響を及ぼさないものであれば 25 、特に限定はされないが、具体的には例えば酢酸エチルエステル、酢酸メチルエステル、アセトニトリル、メチルアルコール、エチルアルコール、ベンゼン、キシレン、トルエン、キシレン、エーテル、1,4ージオキサン、テトラヒドロフラン、テトラヒドロピラン等が挙げられ、中でもメチルアルコール、エチルアルコール、エーテル、1,4ージオキサン、テトラヒドロフラン等が好適である。

10

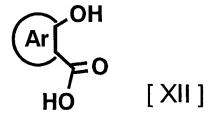
反応で使用される塩基としては、例えばカリウム-tertーブチラート、ナトリウムエチラート、ナトリウムメチラート等のアルカリ金属アルコキシド;例えば水酸化カリウム、水酸化ナトリウム等のアルカリ金属水酸化物;例えば炭酸カリウム等のアルカリ金属炭酸塩等が挙げられ、中でもカリウム-tertーブチラート、ナトリウムエチラート、ナトリウムメチラート、水酸化カリウム、水酸化ナトリウムが好適である。

反応で使用される不活性有機溶媒としては、反応に悪影響を及ぼさないものであれば、特に限定はされないが、具体的には例えばヘキサン、シクロヘキサン、ペンタン、エーテル、1, 4 – ジオキサン、テトラヒドロフラン、テトラヒドロピラン等が挙げられ、中でもエーテル、テトラヒドロフラン、シクロヘキサン等が好適である。

反応で使用される還元剤としては、水素化アルミニウムリチウムが好適である

このようにして得られた上記一般式 [IV] で表される化合物を製造法Aの第 15 2-5工程と同様の方法で反応させることにより、上記一般式 [I] で表される 化合物を得ることができる。

なお、上記一般式 [IX] で表される化合物は、公知の方法により合成することができる。例えば一般式 [XII]



20 [式中、Arは、前記の意味を有する]で表されるサリチル酸と、R<sup>5</sup>-H(ここにおいてR<sup>5</sup>は前記の意味を有する)で表されるアリール化合物と、例えば塩化アルミニウムを用いたフリーデルクラフツ反応により反応させることにより合成することができる。

あるいは一般式[ XIII]

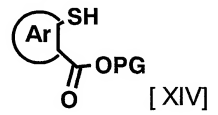
[式中、Arは、前記の意味を有する]で表される化合物をハロゲン化アリール 化合物と金属マグネシウムとを、例えばジエチルエーテル、テトラヒドロフラン 等適当なエーテル系脱水溶媒中、低温から溶媒の沸点温度で反応させることにより調製されるグリニアル試薬とを、前記の脱水した不活性有機溶媒中、低温から 室温で反応させ、生成したものを、引き続き例えばジクロロメタンなどの適当な 溶媒中、例えば二酸化マンガンなどの酸化剤と反応させることにより製造することができる。

# 10 製造法C

5

(第1工程)

一般式 [X I V]



[式中、PGは、カルボキシル基の保護基を示し、Arは、前記の意味を有する 15 ]で表される化合物を一般式「V]

$$\begin{array}{ccc}
& & & & & HN & H \\
& & & & & & & & R^3 \\
& & & & & & & & & [V]
\end{array}$$

[式中、 $R^1$ 、 $R^2$ 及び $R^3$ は、前記の意味を有する]で表される化合物と反応させ、次いで生成したアミノ基を適当なアミノ基の保護基をかけることにより一般式 [XV]

$$\begin{array}{c|c}
R^1 \\
S \downarrow R^2 \\
H \downarrow NHPG' \\
R^3 \quad [XV]
\end{array}$$

[式中、 $PG^1$ は、アミノ基の保護基を示し、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 、Ar及びPGは前記の意味を有する]で表される化合物を合成することができる。

反応で使用する試薬は、原料化合物及び反応条件によって適宜増減することができるが、通常、反応は、例えばルチジンのような有機溶媒中、上記一般式 [X I V] で表される化合物と上記一般式 [V] の化合物とを、室温で0.5~96時間、好ましくは3~24時間反応させる。

反応で使用される有機溶媒としては、反応に悪影響を及ぼさないものであれば、特に限定はされないが、具体的には例えば塩化メチレン、クロロホルム、1.

 2 - ジクロロエタン、トリクロロエタン、四塩化炭素、N, N - ジメチルホルム アミド、酢酸エチルエステル、酢酸メチルエステル、アセトニトリル、メチルア ルコール、エチルアルコール、ベンゼン、キシレン、ピリジン、ルチジン、トル エン、キシレン、1, 4 - ジオキサン、テトラヒドロフラン等が挙げられ、中で もメチルアルコール、エチルアルコール、ピリジン、ルチジン、N, N - ジメチ
 15 ルホルムアミド、トルエン、キシレン等が好適である。

反応において使用する試薬は、原料化合物及び反応条件によって、適宜増減することができるが、通常、上記一般式  $[X \ I \ V]$  で表される化合物に対して  $1.2 \sim 10$  等量、好ましくは  $1.2 \sim 2$  等量の上記一般式 [V] で表されるアジリジンを使用する。

20 カルボキシル基の保護基としては、例えばメチル基、エチル基、tertーブ チル基等の低級アルキル基、例えばベンジル基、pーメトキシベンジル基等のア ラルキル基等が挙げられ、中でもメチル基、エチル基、tertーブチル基、ベ ンジル基等が好ましい。

アミノ基の保護基としては、例えばベンジル基、p-ニトロベンジル基等のア

ラルキル基;例えばホルミル基、アセチル基等のアシル基;例えばエトキシカルボニル基、アリルオキシカルボニル基、 t e r t ーブトキシカルボニル基等の低級アルコキシカルボニル基;例えばベンジルオキシカルボニル基、pーニトロベンジルオキシカルボニル基等のアラルキルオキシカルボニル基等、トリフェニルメチル基、パラメトキシフェニルジフェニルメチル基、ジフェニルホスホニル基、ベンゼンスルフェニル基が挙げられ、中でもアリルオキシカルボニル基、tertーブトキシカルボニル基、ベンジルオキシカルボニル基、トリフェニルメチル基等が好ましい。

保護基の導入はその種類及び化合物の安定性により異なるが、文献記載の方法

10 [プロテクティブ・グループス・イン・オーガニック・シンセシス(Protective Groups in Organic Synthesis), T. W. グリーン(T. W. Greene) 著、John Wiley & Sons社(1981)年参照] 又はそれに準ずる方法に従って行うことができる。(第2工程)

15 一般式 [XV]

20

[式中、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 、Ar、 $PG及びPG^1$ は、前記の意味を有する]で表される化合物のカルボキシル基の保護基を除去し、次いで、N, O – ジメチルヒドロキシルアミンと例えば塩化メチレン中適宜塩基、縮合補助剤及びまたは縮合剤の存在下で反応させることにより一般式 [XVI]

10

15

20

[式中、Me は、メチル基を示し、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 、Ar 及び $PG^1$ は、前記の意味を有する]で表される化合物を合成することができる。

カルボキシル基の保護基の除去はその種類及び化合物の安定性により異なるが、文献記載の方法[プロテクティブ・グループス・イン・オーガニック・シンセシス(Protective Groups in Organic Synthesis), T. W. グリーン(T. W. Greene)著、John Wiley & Sons社(1981)年参照]又はそれに準ずる方法に従って、例えば酸又は塩基を用いる加溶媒分解、水素化金属錯体等を用いる化学的還元又はパラジウム炭素触媒、ラネーニッケル触媒等を用いる接触還元等により行うことができる。

反応で使用する試薬は、原料化合物及び反応条件によって適宜増減することができるが、通常、反応は、脱水した不活性有機溶媒中、脱保護したカルボン酸とN、O-ジメチルヒドロキシルアミンとを、適宜塩基、縮合補助剤及び/又は縮合剤の存在下に、<math>-100℃から溶媒の沸点温度、好ましくは $0\sim30$ ℃、 $0.5\sim96$ 時間、好ましくは $3\sim24$ 時間反応させる。

反応で使用される不活性有機溶媒としては、反応に悪影響を及ぼさないものであれば、特に限定はされないが、具体的には例えば塩化メチレン、クロロホルム、1,2-ジクロロエタン、トリクロロエタン、N,N-ジメチルホルムアミド、酢酸エチルエステル、酢酸メチルエステル、アセトニトリル、無水酢酸、メチルアルコール、エチルアルコール、ベンゼン、キシレン、水、酢酸、トルエン、1,4-ジオキサン、テトラヒドロフラン等が挙げられ、好適な反応温度の確保の点から、中でも塩化メチレン、クロロホルム、1,2-ジクロロエタン、アセトニトリル、N,N-ジメチルホルムアミド、1,4-ジオキサン、トルエン等

が好適である。

20

25

反応で使用される塩基としては、例えばトリメチルアミン、トリエチルアミン 、N, N-ジイソプロピルエチルアミン、N-メチルモルホリン、N-メチルピ ロリジン、N-メチルピペリジン、N, N-ジメチルアニリン、1、8-ジアザ ビシクロ[5.4.0] ウンデカー7ーエン (DBU)、1,5ーアザビシクロ [4.3.0] ノナー5ーエン(DBN)等の第3級脂肪族アミン:例えばピリ ジン、4-ジメチルアミノピリジン、ピコリン、ルチジン、キノリン、イソキノ リン等の芳香族アミン;例えば金属カリウム、金属ナトリウム、金属リチウム等 のアルカリ金属;例えば水素化ナトリウム、水素化カリウム等のアルカリ金属水 10 素化物;例えばブチルリチウム等のアルカリ金属アルキル化物;例えばカリウム tertーブチラート、ナトリウムエチラート、ナトリウムメチラート等のア ルカリ金属アルコキシド:例えば水酸化カリウム、水酸化ナトリウム等のアルカ リ金属水酸化物;例えば炭酸カリウム等のアルカリ金属炭酸塩等が挙げられ、中 でも第3級脂肪族アミン等が好適であり、特にトリエチルアミン、N、Nージイ 15 ソプロピルエチルアミン等がより好適である。

反応で使用される縮合補助剤としては、例えばN-ヒドロキシベンゾトリアゾール水和物、N-ヒドロキシスクシンイミド、N-ヒドロキシ-5-ノルボルネン-2,3-ジカルボキシイミド、3-ヒドロキシ-3,4-ジヒドロ-4-オキソ-1,2,3-ベンゾトリアゾール等が挙げられ、中でもN-ヒドロキシベンゾトリアゾール等が好適である。

反応で使用される縮合剤としては、例えば塩化チオニル、N, N-ジシクロへキシルカルボジイミド、1-メチル-2-ブロモピリジニウムアイオダイド、N, N'-カルボニルジイミダゾール、ジフェニルフォスフォリルクロリド、ジフェニルフォスフォリルアジド、N, N'-ジスクシニミジルカルボネート、N, N'-ジスクシニミジルオキザレート、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩、クロロギ酸エチル、クロロギ酸イソブチル、ベンゾトリアゾー1-リルーオキシートリス(ジメチルアミノ)フォスフォニウムヘキサフルオロフォスフェイト等が挙げられ、中でもN, N-ジシクロヘキシルカルボジイミド、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジ

イミド塩酸塩、クロロギ酸エチル、クロロギ酸イソブチル等が好適である。

反応において使用する試薬は、原料化合物及び反応条件によって、適宜増減することができるが、通常カルボン酸に対して1~50等量、好ましくは1~2等量のN、Oージメチルヒドロキシルアミン、1~50等量、好ましくは3~5等量の塩基、1~50等量、好ましくは1~5等量の縮合補助剤及び/又は1~50等量、好ましくは1~5等量の縮合剤を使用する。該塩基、該縮合補助剤及び該縮合剤は、一種又はそれ以上適宜組合せて使用することができる。

### (第3工程)

一般式 [XVI]

10

15

[式中、R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup>、Ar、PG<sup>1</sup>及びMeは、前記の意味を有する]で表される化合物をハロゲン化アリール化合物と金属マグネシウムとを、例えばジエチルエーテル、テトラヒドロフラン等適当なエーテル系脱水溶媒中、低温から溶媒の沸点温度で反応させることにより調製されるグリニアル試薬とを、前記の脱水した不活性有機溶媒中、低温から室温で反応させることにより一般式 [XVII]

[式中、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 、 $R^5$ 、Ar 及び $PG^1$ は、前記の意味を有する]で表される化合物を合成することができる。

反応で使用する試薬は、原料化合物及び反応条件によって適宜増減することができるが、通常、反応は脱水した不活性有機溶媒中、上記一般式 [XVI] で表される化合物とグリニアル試薬とを-100 ℃から溶媒の沸点温度、好ましくは $-78\sim30$  ℃、 $0.5\sim96$  時間、好ましくは $12\sim24$  時間反応させる。

5 反応で使用される不活性有機溶媒としては、反応に悪影響を及ぼさないものであれば、特に限定はされないが、具体的には例えばヘキサン、シクロヘキサン、ペンタン、エーテル、1,4-ジオキサン、テトラヒドロフラン、テトラヒドロピラン等が挙げられ、中でもエーテル、テトラヒドロフラン、シクロヘキサン等が好適である。

10 反応において使用する試薬は、原料化合物及び反応条件によって、適宜増減することができるが、通常、上記一般式 [XVI] で表される化合物に対して2~10等量、好ましくは2~3等量のグリニアル試薬を使用する。

(第4工程)

15

一般式[XVII]

[式中、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 、 $R^5$ 、Ar及び $PG^1$ は、前記の意味を有する]で表される化合物のアミノ基の保護基を適宜除去し一般式 [VI]

$$\begin{array}{c|c}
R^1 \\
R^2 \\
H + NH_2 \\
R^5 \\
\end{array}$$

[式中、R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup>、R<sup>5</sup>及びArは、前記の意味を有する]で表される化合物

を合成することができる。

保護基の除去はその種類及び化合物の安定性により異なるが、文献記載の方法
[プロテクティブ・グループス・イン・オーガニック・シンセシス(Prote ctive Groups in Organic Synthesis), T. W. グリーン(T. W. Greene) 著、John Wiley & Sons社(1981)年参照]又はそれに準ずる方法に従って、例えば酸又は塩基を用いる加溶媒分解、水素化金属錯体等を用いる化学的還元又はパラジウム炭素 触媒、ラネーニッケル触媒等を用いる接触還元等により行うことができる。

得られた上記一般式 [VI] で表される化合物は引き続き製造法Aの第3-5 10 工程の方法で反応させることにより上記一般式 [I] で表される化合物を合成す ることができる。

## 製造法D

(第1工程)

20

15 なお、一般式 [X I X]

# [ XIX ]

[式中、 $L^1$ は、 $\Lambda$ ロゲン等の脱離基を示し、 $R^5$ 及びArは、前記の意味を有する] で表される化合物は、公知の方法により合成することができる。

例えば式一般式 [XVIII]

[式中、Ar及び $L^1$ は、前記の意味を有すると $R^5-H$ (ここにおいて、 $R^5$ は

前記の意味を有する)で表されるアリール化合物と、例えば塩化アルミニウムを 用いたフリーデルクラフツ反応により反応させることにより合成することができ る。

(第2工程)

15

5 上記一般式 [XIX] と、一般式 [XX]

$$R^1$$
 $R^2$ 
 $H \rightarrow NHPG'$ 
 $R^3$ 
 $[XX]$ 

[式中、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 及び $PG^1$ は、前記の意味を有する] で表されるチオール 化合物と反応させることによりに一般式 [XVII]

10 [式中、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 、 $R^5$ 、Ar 及び $PG^1$ は、前記の意味を有する]で表される化合物が合成できる。

反応で使用する試薬は、原料化合物及び反応条件によって適宜増減することができるが、通常、反応は、例えばN、N-ジメチルホルムアミドの様な適当な有機酸溶媒中、例えば炭酸カリウムのような適当な塩基を用いて0  $\mathbb C$  から溶媒の沸点温度、好ましくは5  $0 \sim 1$  2 0  $\mathbb C$  、0 .  $5 \sim 9$  6 時間、好ましくは $2 \sim 1$  2 時間反応させることにより、反応は完結する。

反応で使用される有機溶媒としては、反応に悪影響を及ぼさないものであれば、特に限定はされないが、具体的には例えば塩化メチレン、クロロホルム、1,2-ジクロロエタン、トリクロロエタン、四塩化炭素、N,N-ジメチルホルムで1,アミド、アセトニトリル、アセトン、ベンゼン、トルエン、エーテル、1,4-ジオキサン、テトラヒドロフラン、テトラヒドロピラン等が挙げられ、中でもN

, N-ジメチルホルムアミド、トルエン、キシレン、アセトン、エーテル、テトラヒドロフラン等が好適である。

反応で使用される塩基としては、例えばトリメチルアミン、トリエチルアミン、N, N-ジイソプロピルエチルアミン、N-メチルモルホリン、N-メチルピ ロリジン、N-メチルピペリジン、N, N-ジメチルアニリン、1, 8-ジアザビシクロ [5.4.0] ウンデカー7-エン (DBU)、1, 5-アザビシクロ [4.3.0] ノナー5-エン (DBN)等の第3級脂肪族アミン、例えば水素化ナトリウム、水素化カリウム等のアルカリ金属水素化物、例えばカリウムー tert-ブチラート、ナトリウムエチラート、ナトリウムメチラート等のアルカリ金属水酸化物;例えば水酸化カリウム、水酸化ナトリウム等のアルカリ金属水酸化物;例えば炭酸カリウム等のアルカリ金属炭酸塩等が挙げられ、中でもトリエチルアミン、N, N-ジイソプロピルエチルアミン、水素化ナトリウム、水素化カリウム、カリウムーtert-ブチラート、ナトリウムメチラート、炭酸カリウムが好適である。

15 反応において使用する試薬は、原料化合物及び反応条件によって、適宜増減することができるが、通常、上記一般式 [XIX] で表される化合物に対して1. 2~20等量、好ましくは1.2~5等量の上記一般式 [XX] で表される化合物を使用する。

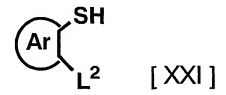
得られた上記一般式 [XVII] で表される化合物は製造法Cの第4工程、製20 造法Aの第3-5工程の方法で上記一般式 [I] で表される化合物に合成することができる。

製造法E

(第1工程)

25

一般式 [XXI]



「式中、 $L^2$ は、 $\Lambda$ ロゲン等の脱離基を示し、Arは、前記の意味を有する」で

表される化合物と一般式 [V]

$$\begin{array}{ccc}
& & & HN & H \\
& & & & & R^3 \\
& & & & & R^2 & & [V]
\end{array}$$

[式中、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ は、前記の意味を有する] で表される化合物と例えばルチジンのような極性溶媒中でを反応させ、一般式 [XXII]

$$\begin{array}{c|c}
R^1 \\
R^2 \\
H \rightarrow NH_2 \\
R^3 \quad [XXII]
\end{array}$$

5

10

15

[式中、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 、 $R^5$ 、Ar、 $L^2$ は、前記の意味を有する]で表される化合物に変換できる。

反応で使用する試薬は、原料化合物及び反応条件によって適宜増減することができるが、通常、反応は、例えばルチジンのような有機溶媒中、上記一般式 [X X I] で表される化合物と上記一般式 [V] で表される化合物とを、室温で0.5~96時間、好ましくは3~24時間反応させる。

反応で使用される有機溶媒としては、反応に悪影響を及ぼさないものであれば、特に限定はされないが、具体的には例えば塩化メチレン、クロロホルム、1,2-ジクロロエタン、トリクロロエタン、四塩化炭素、N,N-ジメチルホルムアミド、酢酸エチルエステル、酢酸メチルエステル、アセトニトリル、メチルアルコール、エチルアルコール、ベンゼン、キシレン、ピリジン、ルチジン、トルエン、キシレン、1,4-ジオキサン、テトラヒドロフラン等が挙げられ、中でもメチルアルコール、エチルアルコール、ピリジン、ルチジン、N,N-ジメチルホルムアミド、トルエン、キシレン等が好適である。

20 反応において使用する試薬は、原料化合物及び反応条件によって、適宜増減することができるが、通常、上記一般式 [XXI] で表される化合物に対して1. 2~10等量、好ましくは1. 2~2等量の上記一般式 [V] で表されるアジリ

ジンを使用する。

(第2工程)

一般式 [XXII]

$$\begin{array}{c|c}
R^1 \\
R^2 \\
R^3 \\
R^3
\end{array}$$
[XXII]

5 [式中、R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup>、Ar、L<sup>2</sup>は、前記の意味を有する]で表される化合物 と、一般式 [XXIII]

# R<sup>5</sup>CHO [XXIII]

[式中、R<sup>5</sup>は、前記の意味を有する]で表される化合物と、例えば2、6-ル チジンの様な適当な溶媒中で、適宜酸の存在下で共沸蒸留、または例えばモレキ 10 ュラーシーブスのような乾燥剤の存在下、加熱還流させることにより、一般式[ XXIV]

$$\begin{array}{c|c}
R^1 \\
R^2 \\
R^3 \\
R^5 \quad [XXIV]
\end{array}$$

[式中、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 、 $R^5$ 、Ar、 $L^2$ は、前記の意味を有する] で表される化合物を合成することができる。

- 15 反応で使用する試薬は、原料化合物及び反応条件によって適宜増減することができるが、通常反応は、例えばモレキュラーシーブスのような乾燥剤の存在下、例えば2,6ールチジンの様な適当な溶媒中で、例えば塩酸の様な適当な酸の存在下で5~96時間、好ましくは12~24時間還流させることにより、反応は完結する。
- 20 反応で使用される有機溶媒としては、反応に悪影響を及ぼさないものであれば

、特に限定はされないが、具体的には例えば塩化メチレン、クロロホルム、1,2-ジクロロエタン、トリクロロエタン、N,N-ジメチルホルムアミド、無水酢酸、酢酸エチルエステル、酢酸メチルエステル、アセトニトリル、メチルアルコール、エチルアルコール、n-プロパノール、ベンゼン、キシレン、ピリジン、ルチジン、トルエン、キシレン、1,4-ジオキサン、テトラヒドロフラン等が挙げられるが、好適な反応温度の確保の点から、中でもピリジン、ルチジン、N.N-ジメチルホルムアミド、トルエン、キシレン等が好適である。

反応で使用される酸としては、例えば塩酸、硝酸、臭化水素酸、硫酸、フッ化水素酸、過塩素酸等の無機酸;例えばトリフルオロホウ酸、四塩化チタン、塩化 亜鉛等のルイス酸;例えば p ートルエンスルホン酸、トリフルオロメタンスルホン酸、メタンスルホン酸等のスルホン酸;蟻酸、トリフルオロ酢酸、酢酸等の有機酸等が挙げられ、中でも塩酸、酢酸又は p ートルエンスルホン酸が好適である

反応で使用される乾燥剤しては、例えばモレキュラーシーブス、硫酸マグネシ 15 ウム、硫酸ナトリウム等が挙げられ、中でもモレキュラーシーブスが好適である

反応において使用する試薬は、原料化合物及び反応条件によって、適宜増減することができるが、通常、上記一般式 [XXII] で表される化合物に対して1.2~10等量、好ましくは1.2~2等量の上記一般式 [XXIII] で表されるアルデヒド、1.2~10等量、好ましくは1.2~2等量の乾燥剤、1~50等量、好ましくは3~5等量の酸を使用する。該酸、該乾燥剤剤は、一種又はそれ以上適宜組み合わせて使用することもできる。

#### (第3工程)

10

20

25

一般式 [XXIV]

$$\begin{array}{c|c}
R^1 \\
R^2 \\
R^3 \\
R^5 [XXIV]
\end{array}$$

10

15

[式中、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 、 $R^5$ 、Ar、 $L^2$ は、前記の意味を有する]で表される 化合物を適宜塩基によって、不活性な有機溶媒中で例えばー78 Cの様な低温で 処理することにより閉環させ一般式 [XXV]

$$\begin{array}{c|c}
& R^1 \\
& R^2 \\
& R^3 \\
& R^5 \\
& R^5
\end{array}$$

5 [式中、R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup>、R<sup>5</sup>、Arは、前記の意味を有する]で表される化合物 が合成できる。

反応で使用する試薬は、原料化合物及び反応条件によって適宜増減することができるが、通常、反応は脱水した不活性有機溶媒中、適宜添加剤の存在下で適宜塩基を用いて、-100℃から溶媒の沸点温度、好ましくは-78~30℃、0.5~96時間、好ましくは12~24時間反応させることで分子内閉環反応により完結する。

反応で使用される不活性有機溶媒としては、反応に悪影響を及ばさないものであれば、特に限定されないが、具体的には例えばヘキサン、シクロヘキサン、ペンタン、エーテル、1,4-ジオキサン、テトラヒドロフラン、テトラヒドロピラン等が挙げられるが、特に例えばエーテル、テトラヒドロフラン、シクロヘキサン等が好適である。

反応で使用される添加剤としては、N,N,N',N'―テトラメチルエチレンジアミンTMEDA、ヘキサメチルホスホラミン HMPA、塩化リチウム等が挙げられ、中でもN,N,N',N'―テトラメチルエチレンジアミンが好適である。

20 反応で使用される塩基しては、例えばn-ブチルリチウム、sec-ブチルリチウム、t-ブチルリチウム、フェニルリチウム、メチルリチウム等が挙げられ、中でもn-ブチルリチウム、sec-ブチルリチウムが好適である。

反応において使用する試薬は、原料化合物及び反応条件によって、適宜増減することができるが、通常、上記一般式 [XXIV] で表される化合物に対して2

~10等量、好ましくは2~3等量の塩基を使用する。

得られた上記一般式 [XXV] で表される化合物は製造法Aの第4工程の方法で上記一般式 [I] で表される化合物が合成できる。

## 5 製造法F

(第1工程)

一般式 [XXVI]

[式中、Arは、前記の意味を有する]で表される化合物と一般式 [V]

$$\begin{array}{c|c}
HN & H \\
R^1 & R^3 \\
R^2 & [V]
\end{array}$$

10

[式中、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ は、前記の意味を有する] で表される化合物を例えばルチジンのような極性溶媒中でを反応させ、一般式 [XXVII]

$$\begin{array}{c|c}
R^1 \\
S \downarrow R^2 \\
H \downarrow NH_2 \\
R^3 [XXVII]
\end{array}$$

[式中、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 、Arは、前記の意味を有する]で表される化合物に変 15 換できる。

反応で使用する試薬は、原料化合物及び反応条件によって適宜増減することができるが、通常反応は、例えばルチジンのような有機溶媒中、上記一般式 [XX VI]で表される化合物と上記一般式 [V]で表される化合物とを、室温で 0.5~96時間、好ましくは 3~24時間反応させる。

20 反応で使用される有機溶媒としては、反応に悪影響を及ぼさないものであれば

、特に限定はされないが、具体的には例えば塩化メチレン、クロロホルム、1,2ージクロロエタン、トリクロロエタン、四塩化炭素、N,Nージメチルホルムアミド、酢酸エチルエステル、酢酸メチルエステル、アセトニトリル、メチルアルコール、エチルアルコール、ベンゼン、キシレン、ピリジン、ルチジン、トルエン、キシレン、1,4ージオキサン、テトラヒドロフラン等が挙げられ、中でもメチルアルコール、エチルアルコール、ピリジン、ルチジン、N,Nージメチルホルムアミド、トルエン、キシレン等が好適である。

反応において使用する試薬は、原料化合物及び反応条件によって、適宜増減することができるが、通常、上記一般式 [XXVII] で表される化合物に対して1.2~10等量、好ましくは1.2~2等量の上記一般式 [V] で表されるアジリジンを使用する。

(第2工程)

10

一般式[XXVII]

Ar 
$$R^1$$
 $R^2$ 
 $R^3$  [XXVII]

15 [式中、R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup>、Arは、前記の意味を有する]表される化合物を適当な酸化剤と反応させることによりに一般式 [XXVIII]

〔式中、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 及びArは、前記の意味を有する〕で表される化合物が合成でき、引き続き例えばモレキュラーシープスのような乾燥剤の存在下、例え は 2、6 -ルチジンの様な適当な溶媒中で、例えば塩酸の様な適当な酸の存在下で加熱還流させることにより、-般式 [XXIX]

10

20

25

〔式中、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 及びArは、前記の意味を有する〕で表される化合物が合成できる。

酸化反応で使用する試薬は、原料化合物及び反応条件によって適宜増減することができるが、通常反応は、例えば適当な溶媒中で、二酸化マンガンの様な適当な酸化剤と室温で5~96時間、好ましくは12~24時間反応させることにより完結する。

反応で使用される酸化剤としては、反応に悪影響を及ぼさないものであれば、特に限定はされないが、具体的には例えば二酸化マンガン、クロム酸、クロム酸 t ーブチル、四酢酸鉛、四酸化ルテニウム、二酸化セレン、ハロゲン、ヨードシル化合物、酸素、有機過酸化物、ペルオキソ硫酸銀塩、四酸化窒素、ジメチルスルフォキシド、oークロラニル、酸化銀等が挙げられ、中でも二酸化マンガン、クロム酸、二酸化セレン、ジメチルスルフォキシド等が好適である。

反応において使用する試薬は、原料化合物及び反応条件によって、適宜増減す 15 ることができるが、通常、上記一般式 [VII] で表される化合物に対して0. 02~50等量、好ましくは1.2~2等量の酸化剤を使用する。

閉環反応で使用する試薬は、原料化合物及び反応条件によって適宜増減することができるが、通常反応は、例えばモレキュラーシーブスのような乾燥剤の存在下、例えば2, 6 ールチジンの様な適当な溶媒中で、例えば塩酸の様な適当な酸の存在下で $5\sim9$  6 時間、好ましくは1  $2\sim2$  4 時間還流させることにより、反応は完結する。

反応で使用される有機溶媒としては、反応に悪影響を及ぼさないものであれば、特に限定はされないが、具体的には例えば塩化メチレン、クロロホルム、1,2-ジクロロエタン、トリクロロエタン、N,N-ジメチルホルムアミド、無水酢酸、酢酸エチルエステル、酢酸メチルエステル、アセトニトリル、メチルアルコール、エチルアルコール、n-プロパノール、ベンゼン、キシレン、ピリジン

5

15

、ルチジン、トルエン、キシレン、1, 4 ージオキサン、テトラヒドロフラン等が挙げられ、中でもピリジン、ルチジン、N, N ージメチルホルムアミド、トルエン、キシレン等が好適である。

反応で使用される酸としては、例えば塩酸、硝酸、臭化水素酸、硫酸、フッ化水素酸、過塩素酸等の無機酸;例えばトリフルオロホウ酸、四塩化チタン、塩化 亜鉛等のルイス酸;例えばpートルエンスルホン酸、トリフルオロメタンスルホン酸、メタンスルホン酸等のスルホン酸;蟻酸、トリフルオロ酢酸、酢酸等の有機酸等が挙げられ、中でも塩酸、酢酸又はpートルエンスルホン酸が好適である

10 反応で使用される乾燥剤しては、例えばモレキュラーシーブス、硫酸マグネシウム、硫酸ナトリウムが挙げられ、中でもモレキュラーシーブスが好適である。

反応において使用する試薬は、原料化合物及び反応条件によって、適宜増減することができるが、通常、上記一般式 [XXVIII] で表される化合物に対して、1.2~10等量、好ましくは1.2~2等量の乾燥剤、1~50等量、好ましくは3~5等量の酸を使用する。該酸、該乾燥剤剤は、一種又はそれ以上適宜組み合わせて使用することもできる。

(第3工程)

一般式「XXIXI

$$\begin{array}{c|c}
R^1 \\
R^2 \\
R^3 \quad [XXIX]
\end{array}$$

20 [式中、R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup>、Arは、前記の意味を有する]で表される化合物とハロゲン化アリール化合物をマグネシウム、リチウム、銅、亜鉛の様な金属で活性化した化合物を、適当なエーテル系脱水溶媒中、低温から溶媒の沸点温度で反応・させることにより一般式[XXV]

$$\begin{array}{c|c}
& R^1 \\
& R^2 \\
& R^3 \\
& R^5 \\
& R^5 \\
& R^6 \\
& R^3 \\
& R^$$

〔式中、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 、 $R^5$ 、Arは、前記の意味を有する〕で表される化合物を合成することができる。

得られた一般式 [XXV] で表される化合物を用いて製造法Aの第4工程の方 5 法により上記一般式 [I] で表される化合物が合成できる。

## 製造法G

本製造法は、一般式 [I] で表される化合物のうち、 $R^4$ が $C_1$ — $C_3$ アルキルのものについての化合物の製造法である。

10 一般式[VII]

$$\begin{array}{c|c}
 & R^1 \\
 & R^2 \\
 & R^3 \\
 & H \\
 & [VII]
\end{array}$$

[式中、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 、 $R^5$ 、Arは、前記の意味を有する] で表される化合物と一般式 [XXX]

$$R^4L^3$$
 [XXX]

15 [式中、 $R^4$ は $C_1$ — $C_3$ アルキル、 $L^3$ は、ハロゲン等の脱離基を示す〕で表されるアルキルハライドを反応させることにより一般式 [XXXI]

$$\begin{array}{c|c}
R^1 \\
S \downarrow R^2 \\
R^3 \downarrow H \\
R^5 \downarrow A^4
\end{array} [XXXI]$$

[式中、R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup>、R<sup>4</sup>、R<sup>5</sup>、Arは、前記の意味を有する] で表される

4級塩を合成できる。

反応に用いる試薬は、原料化合物及び反応条件によって適宜増減することができるが、通常反応は、上記一般式 [VII] で表される化合物と上記一般式 [XX] で表されるアルキルハライドを不活性な有機溶媒中で、5~96時間、好ましくは12~24時間加熱環流させることにより、反応は完結する。

反応で使用される有機溶媒としては、反応に悪影響を及ぼさないものであれば、特に限定はされないが、具体的には例えば塩化メチレン、クロロホルム、1,2-ジクロロエタン、トリクロロエタン、N,N-ジメチルホルムアミド、無水酢酸、酢酸エチルエステル、酢酸メチルエステル、アセトニトリル、メチルアルコール、エチルアルコール、n-プロパノール、ベンゼン、キシレン、トルエン、キシレン、1,4-ジオキサン、テトラヒドロフラン等が挙げられ、中でもアセトニトリル、トルエン、キシレン等が好適である。

反応において使用する試薬は、原料化合物及び反応条件によって、適宜増減することができるが、通常、上記一般式 [VII] で表される化合物に対して、1 ~50等量、好ましくは10~50等量の上記一般式 [XXX] で表される化合物を使用する。

得られた上記一般式 [XXX] で表される化合物を用いて製造法A第5工程の 方法により上記一般式 [I] の化合物が合成できる。

## 20 <u>製造法H</u>

本製造法は、一般式 [I] で表される化合物のうち、R<sup>4</sup>が水酸基のものについての化合物の製造法である。

## 一般式 [XXV]

25 [式中、R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup>、R<sup>5</sup>、Arは前記の意味を有する] で表される化合物を

適宜酸化剤と反応させ上記一般式[I]で表される化合物が合成できる。

反応で使用する試薬は、原料化合物及び反応条件によって適宜増減することができるが、通常、反応は例えば塩化メチレンの様な適当な不活性有機溶媒中、例えばメタクロロ過安息香酸のような適当な酸化剤の存在下室温でで5~96時間、好ましくは12~24時間攪拌させることにより、反応は完結する。

反応で使用される不活性有機溶媒としては、反応に悪影響を及ぼさないものであれば、特に限定はされないが、具体的には例えば塩化メチレン、クロロホルム、1,2ージクロロエタン、トリクロロエタン、四塩化炭素、酢酸エチルエステル、酢酸メチルエステル、アセトニトリル、メチルアルコール、エチルアルコール、ベンゼン、キシレン、トルエン、キシレン、エーテル、1,4ージオキサン、テトラヒドロフラン、テトラヒドロピラン等が挙げられ、中でも塩化メチレン、クロロホルム、1,2ージクロロエタン、トリクロロエタン、酢酸エチルエステル等が好適である。

反応で使用される酸化剤としては、反応に悪影響を及ぼさないものであれば、

15 特に限定はされないが、具体的には例えば過酸化水素、過酢酸、トリフルオロ過 酢酸、メタクロル過安息香酸、オキソン、クロム酸、過マンガンサン等が挙げら れ、中でも特に例えば過酸化水素、メタクロル過安息香酸等が好適である。

反応において使用する試薬は、原料化合物及び反応条件によって、適宜増減することができるが、通常、上記一般式 [XXV] で表される化合物に対して1.

20 2~10等量、好ましくは1.2~2等量の酸化剤を使用する。

次に、本発明の有用性を具体的に示すために、化合物例1116の化合物を代表化合物とし、該化合物投与後の血しょう中のGLP-1濃度への影響を検討した。

その試験方法及び結果を以下に示す。

# 25 (試験方法)

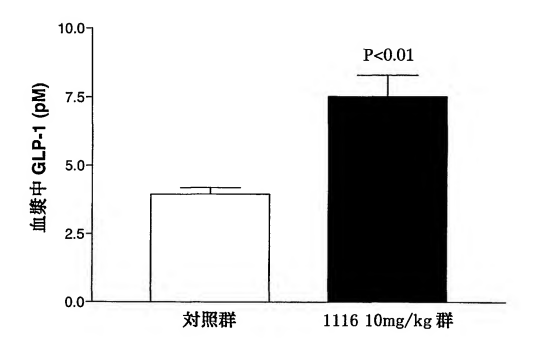
自由摂食、摂水条件で飼育した雄性ウィスターラット(第9週令、n=6)を、試験前夜から絶食し、1%カルボキシメチルセルロース溶液に懸濁した化合物を投与した。なお、対照群としては、1%カルボキシメチルセルロース溶液をラットに経口投与した。被検薬剤投与30分後に採血を行い、得られた血液から遠

心分離を行って血漿を分離した。血漿中のGLP-1 濃度は市販の抗GLP-1 抗体(コスモバイオ (株))を用い、ラジオイムノアッセイ法で定量した。得られた数値は、Student T検定を用いて解析を行い、その統計学的有意差を算出した。その結果を下記の表に示す。

#### 5 (試験結果)

10

表9



以上の結果より、投与後30分に於いて、10mg/kgの化合物を投与された群の血漿では対照群と比較して有意に高値な血中GLP-1が認められた。この結果より、本発明の化合物はラットにおいて高い血中GLP-1濃度を呈することの出来る活性を持つことが示された。

本発明化合物は、高い血中GLP-1濃度を呈する活性を示していることから、糖尿病治療剤、糖尿病の慢性合併症の予防剤又は抗肥満薬として有用である。

本発明の一般式[I]の化合物は、それを有効成分とする医薬、特に糖尿病治療 15 剤、糖尿病の慢性合併症の予防剤又は抗肥満薬として使用することができるが、 かかる医薬、特に糖尿病治療剤、糖尿病の慢性合併症の予防剤又は抗肥満剤にお ける本発明の化合物は、医薬上許容される慣用的なものを意味し、 WO 02/053548

86

# 例えば一般式[I]

5

$$R^{5}$$
 $R^{1}$ 
 $R^{2}$ 
 $R^{3}$ 
 $R^{5}$ 
 $R^{4}$ 
 $R^{1}$ 
 $R^{3}$ 

「式中、R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup>、R<sup>4</sup>、R<sup>5</sup>、Ar及びnは前記の意味を有する。]で表さ れる化合物、R5又はAr上のカルボキシル基における医薬として許容されるエ ステル若しくは塩、 R<sup>5</sup>又はAr上の水酸基における塩、又はR<sup>5</sup>又はAr上の アミノ基における塩が包含される。

該カルボキシル基又はヒドロキシ基における塩としては、例えばナトリウム塩 、カリウム塩等のアルカリ金属塩;例えばカルシウム塩、マグネシウム塩等のア ルカリ土類金属塩等が挙げられる。

該アミノ基における酸付加塩としては、例えば塩酸塩、硫酸塩、硝酸塩、りん 10 酸塩、炭酸塩、炭酸水素塩、過塩素酸塩等の無機酸塩;例えば酢酸塩、プロピオ ン酸塩、乳酸塩、マレイン酸塩、フマール酸塩、酒石酸塩、りんご酸塩、くえん 酸塩、アスコルビン酸塩等の有機酸塩;例えばメタンスルホン酸塩、イセチオン 酸塩、ベンゼンスルホン酸塩、トルエンスルホン酸塩等のスルホン酸塩;例えば アスパラギン酸塩、グルタミン酸塩等の酸性アミノ酸塩等が挙げられる。 15

本発明化合物は、糖尿病治療剤、糖尿病の慢性合併症の予防剤あるいは抗肥満 薬として使用される場合には、その薬学的に許容しうる塩としても使用すること ができる。薬学的に許容しうる塩の典型例としては、例えばナトリウム、カリウ ム等のアルカリ金属との塩等を挙げることができる。

本発明の化合物の薬学的に許容しうる塩の製造法は、有機合成化学分野で通常 20 用いられる方法を適宜組み合わせて行うことができる。具体的には、本発明化合 物の遊離型の溶液をアルカリ溶液で中和滴定すること等が挙げられる。

本発明化合物を糖尿病治療剤、糖尿病の慢性合併症の予防剤あるいは抗肥満薬

PCT/JP01/11267

87

として使用する際の投与形態としては各種の形態を選択でき、例えば錠剤、カプセル剤、散剤、顆粒剤、液剤等の経口剤、例えば溶液、懸濁液等の殺菌した液状の非経口剤等が挙げられる。

固体の製剤は、そのまま錠剤、カプセル剤、顆粒剤又は粉末の形態として製造することもできるが、適当な添加物を使用して製造することもできる。該添加物としては、例えば乳糖、ブドウ糖等の糖類、例えばトウモロコシ、小麦、米等の澱粉類、例えばステアリン酸等の脂肪酸、例えばメタケイ酸ナトリウム、アルミン酸マグネシウム、無水リン酸カルシウム等の無機塩、例えばポリビニルピロリドン、ポリアルキレングリコール等の合成高分子、例えばステアリン酸カルシウム、ステアリン酸マグネシウム等の脂肪酸塩、例えばステアリルアルコール、ベンジルアルコール等のアルコール類、例えばメチルセルロース、カルボキシメチルセルロース、エチルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース等の合成セルロース誘導体、その他、水、ゼラチン、タルク、植物油、アラビアゴム等通常用いられる添加物等が挙げられる。

15 これらの錠剤、カプセル剤、顆粒剤、粉末等の固形製剤は、一般的には0.1 ~100重量%、好ましくは5~100重量%の有効成分を含むことができる。 液状製剤は、水、アルコール類又は例えば大豆油、ピーナツ油、ゴマ油等の植物 由来の油等液状製剤において通常用いられる適当な添加物を使用し、懸濁液、シロップ剤、注射剤等の形態として製造することができる。特に、非経口的に投与する場合の適当な溶剤としては、例えば注射用蒸留水、塩酸リドカイン水溶液 (筋肉内注射用)、生理食塩水、ブドウ糖水溶液、エタノール、静脈内注射用液体 (例えばクエン酸、クエン酸ナトリウム等の水溶液)、電解質溶液 (例えば点滴静注、静脈内注射用)等又はこれらの混合溶液が挙げられる。

又、経口投与の懸濁剤又はシロップ剤等の液剤は、0.5~10重量%の有効 25 成分を含むことができる。

本発明の化合物の実際に好ましい投与量は、使用される化合物の種類、配合された組成物の種類、適用頻度および治療すべき特定部位および患者の病状によって適宜増減することができる。例えば、一日当りの成人一人当りの投与量は、経口投与の場合、0.1ないし1000mgであり、非経口投与の場合、1日当り

0. 01ないし500mgである。なお、投与回数は、投与方法および症状により異なるが、単回又は2ないし5回に分けて投与することができる。

# 発明を実施するための最良の形態

5 実施例を挙げて本発明を更に具体的に説明するが、本発明はこれらによって何 ら限定されるものではない。

実施例の薄層クロマトグラフは、プレートとしてSilicagel 60F 245 (Merck) を、検出法としてUV 検出器を用いた。カラム用シリカゲルとしては、 $Wakogel^{TM}$  C-300 (和光純薬)を、逆相カラム用シリカゲルとしては、 $LC-SORB^{TM}$  SP-B-ODS (Chemco) または $YMC-GEL^{TM}$  ODS-AQ 120-S50 (山村化学研究所)を用いた。

i-Bu:イソブチル基

n-Bu:n-ブチル基

t-Bu:t-ブチル基

15 Me:メチル基

Et:エチル基

Ph:フェニル基

i-Pr:イソプロピル基

n-Pr:n-プロピル基

20 CDC13:重クロロホルム

methanol-da:重メタノール

DMSO-d。: 重ジメチルスルホキシド

## 実施例1

25 化合物例1016の製造 (3-イソプロピル-5-フェニル-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1*H*-1λ<sup>6</sup>, 4-ベンゾチアゼピン-1, 1-ジオン)

ジクロロメタン (300m1) および 2-Pミノー3-メチルー1-ブタノール (50.0g,485mmo1) を窒素雰囲気下混合し、0  $\mathbb C$  で塩化スルホン酸 (35.0m1,524mmo1) を滴下した。添加終了後、混合物を室温で

2時間攪拌した。水(100ml)および50%水酸化ナトリウム水溶液(100g)を添加し、混合物を大気圧下で蒸留した。有機層を蒸留物から分離し、固体水酸化カリウムで乾燥し、所望の生成物2-イソプロピルアジリジン(36.3g、426mmol)を得た(収率88%)。

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 0. 97 (3H, d, J=6. 2Hz), 1. 0 3 (3H, d, J=5. 9Hz), 1. 04-1. 20 (1H, m), 1. 35 -1. 37 (1H, m), 1. 71-1. 77 (2H, m)

N, N, N', N'-テトラメチルエチレンジアミン(TMEDA)(63.9ml,424mmol)のシクロヘキサン(300ml)溶液を冷却し、n-10 ブチルリチウムの2.5Mシクロヘキサン溶液(170ml)を添加した。チオフェノール(23.3g,212mmol)を徐々に添加し、反応物を一晩室温で攪拌した。ベンゾニトリル(21.8g,212mmol)を添加するとスラリーが得られ、これを室温で一晩攪拌した。水(200ml)を添加し、混合物を30分間攪拌した後、水層を分離し、固体の水酸化ナトリウムで処理し、pHを14にした。この溶液を90分間沸騰させ、室温にまで冷却し濃塩酸によりpH1~2に酸性化した。この酸性溶液をジクロロメタンで抽出し、合わせた抽出物を乾燥し、濃縮し、赤色油を得た。この油を1M水酸化ナトリウム水溶液で処理し、ジクロロメタンで抽出し、水槽を分離し、濃塩酸で処理し、油を得た。この油をジクロロメタンで抽出し、水槽を分離し、濃塩酸で処理し、油を得た。この油をジクロロメタン中に抽出し、抽出物を集めて乾燥し、減圧下に濃縮し、所

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 4. 21 (1H, s), 7. 14-7. 25 (1 H, m), 7. 31-7. 39 (1H, m), 7. 40-7. 63 (5H, m), 7. 75-7. 80 (2H, m)

望の橙赤色の油状生成物フェニル(2-スルファニルフェニル)メタノン(36

25 FAB-MS (m/e) : 215 [M+H] +

. 4g, 170mmol) を得た(収率80%)。

工程1で得られた化合物(0.3ml)を工程2の生成物(300mg, 1.40mmol)の2,6-ルチジン(3.0ml)懸濁液に室温で滴下した。添加終了後、混合物を室温で3時間攪拌し、濃塩酸(1.0ml)を添加した。添加終了後、混合物を3時間共沸させ、減圧留去した。残渣を飽和炭酸水素ナトリ

WO 02/053548

ウム水溶液で回収し、溶液を酢酸エチルで2回抽出した。集めた抽出物を飽和食 塩水溶液で洗浄し、乾燥し、減圧下に濃縮した。残渣をシリカゲル上で、ヘキサ ン/酢酸エチル(90/10)を溶離剤とするカラムクロマトグラフィーに供し 4-ベンゾチアゼピン (266mg, 0.947mmol) を得た(収率68% ) 。

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 95 (3H, d, J=6. 7Hz), 1. 0 6 (3H, d, J=6.7Hz), 1. 94-2.11(1H, m), 2. 96 (1H, ddd, J=12. 3, 6. 5, 4. 0Hz), 3. 27 (1H, dd, J=12.3, 11.3Hz), 3.62 (1H, dd, J=11.3, 4.10 0 Hz), 7. 0 9 - 7. 15 (1 H, m), 7. 3 2 - 7. 64 (8 H, m) FAB-MS (m/e) : 282 [M+H] +

工程3の生成物(180mg, 0.640mmol)のトリフルオロ酢酸(3 . 0 m 1) 溶液に、30%過酸化水素水(1.0 m 1) を約0℃の温度で添加し た。添加終了後、混合物を室温で一晩攪拌し、10%チオ硫酸ナトリウム水溶液 15 、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で処理し、酢酸エチルで2回抽出し、抽出物を 集めて飽和食塩水溶液で洗浄し、乾燥し、減圧下に濃縮した。残渣および4N塩 化水素1,4-ジオキサン溶液(3.0ml)を混合し、亜鉛粉末(200mg , 3.06mmo1)を徐々に添加した。混合液を一晩室温で攪拌し、飽和炭酸 水素ナトリウム水溶液で処理し、セライトで濾過した。酢酸エチルで2回抽出し 20 、抽出物を集めて飽和食塩水溶液で洗浄し、乾燥し、減圧下に濃縮した。残渣を シリカゲル上で、ヘキサン/酢酸エチル(80/20)を溶離剤とするカラムク ロマトグラフィーに供し、所望の化合物3-イソプロピルー5-フェニルー2, 3, 4, 5-7オンのジアステレオマーa (35.8mg, 0.114mmol、収率18%) およびb (62.6mg, 0.199mmol、収率31%)を淡黄色の油状生 成物として得た。

ジアステレオマーa

25

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 98 (3H, d, J=6.8Hz), 0. 9

8 (3 H, d, J=6.8 Hz), 1.75-1.85 (1 H, m), 3.07 (1 H, dd, J=11.4, 14.3 Hz), 3.44 (1 H, dd, J=2 .3, 14.3 Hz), 3.49-3.58 (1 H, m), 5.99 (1 H, s), 6.68-6.71 (1 H, m), 7.33-7.43 (7 H, m), 8.

 $5 \quad 13-8. \quad 18 \quad (1H, m)$ 

FAB-MS (m/e):316 [M+H] + ジアステレオマーb

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 95 (3H, d, J=6.8Hz), 1. 0 0 (3H, d, J=6.7Hz), 1. 90-2. 05 (1H, m), 2. 94 10 -3. 02 (1H, m), 3. 42-3. 50 (2H, m), 5. 85 (1H, s), 6. 88-6. 95 (1H, m), 7. 29-7. 42 (5H, m), 7. 44-7. 50 (2H, m), 8. 12-8. 20 (1H, m) FAB-MS (m/e): 316 [M+H] +

15 以下に実施例1と同様にして得た化合物の物理定数を示す。 実施例2

FAB-MS (m/e) : 242 [M+H] +

化合物例1001の製造(Ar:Ph;R<sup>1</sup>:H;R<sup>2</sup>:H;R<sup>3</sup>:H;R<sup>4</sup>:H; R<sup>5</sup>:Ph;n=0)

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2. 77 (1H, ddd, J=3. 0, 10. 4 20 , 14. 1Hz), 2. 86 (1H, ddd, J=2. 9, 4. 0, 14. 1Hz), 3. 3. 39 (1H, J=ddd, 2. 9, 10. 4, 14. 1Hz), 3. 58 (1H, ddd, J=3. 0, 4. 0, 14. 1Hz), 5. 71 (1H, s), 6. 62-6. 65 (1H, m), 7. 03-7. 14 (2H, m), 7. 24-7. 40 (5H, m), 7. 60-7. 64 (1H, m)

#### 実施例3

25

<u>化合物例1002の製造(Ar:Ph;R<sup>1</sup>:H;R<sup>2</sup>:H;R<sup>3</sup>:Me;R<sup>4</sup>:H</u>; R<sup>5</sup>:Ph;n=0)

92

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 22 (3H, d, J=6. 5Hz), 2. 4 6 (1H, dd, J=10. 4, 14. 1Hz), 2. 87 (1H, dd, J=2. 3, 14. 1Hz), 3. 48 (1H, J=dqd, 2. 3, 6. 5, 10. 4Hz), 5. 67 (1H, s), 6. 59-6. 63 (1H, m), 7. 0 0-7. 16 (2H, m), 7. 26-7. 39 (1H, m), 7. 40-7. 44 (4H, m), 7. 61-7. 66 (1H, m) FAB-MS (m/e): 256 [M+H] +

## 実施例4

10 化合物例1006の製造(Ar:Ph;R<sup>1</sup>:i-Pr;R<sup>2</sup>:H;R<sup>3</sup>:H;R<sup>4</sup>:H; R<sup>5</sup>:Ph;n=0)

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 04 (3H, d, J=6.8Hz), 1. 0 7 (3H, d, J=6.8Hz), 1. 90-2. 02 (1H, m), 2. 60 -2. 68 (1H, m), 3. 26 (1H, dd, J=9.9, 14.1Hz) 15, 3. 44 (1H, dd, J=2.7, 14.1Hz), 5. 66 (1H, s), 6. 59-6. 65 (1H, m), 7. 00-7. 40 (7H, m), 7. 6 0-7. 63 (1H, m) FAB-MS (m/e): 283 [M+H] <sup>+</sup>

## 20 実施例5

<u>化合物例1007の製造(Ar:Ph;R<sup>1</sup>:i-Pr;R<sup>2</sup>:H;R<sup>3</sup>:H;R<sup>4</sup>:H; R<sup>5</sup>:Ph;n=2)</u>

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 09 (3H, d, J=6. 9Hz), 1. 1 6 (3H, d, J=6. 9Hz) 2. 85-2. 95 (1H, m), 2. 96-25 3. 03 (1H, m), 3. 50 (1H, dd, J=2. 9, 14. 8Hz), 3. 74 (1H, dd, J=11. 1, 14. 8Hz), 5. 92 (1H, s), 6. 68 (1H, d, J=8. 9Hz), 7. 30-7. 45 (7H, m), 8. 13-8. 16 (1H, m) FAB-MS (m/e): 316 [M+H] <sup>+</sup>

## 実施例 6

<u>化合物例1015の製造(Ar:Ph;R<sup>1</sup>:H;R<sup>2</sup>:H;R<sup>3</sup>:i-Pr;R<sup>4</sup></u> :H; R<sup>5</sup>:Ph;n=0)

- <sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 0. 95 (3H, d, J=6. 8Hz), 0. 9 5 (3H, d, J=6. 7Hz), 1. 90-2. 05 (1H, m), 2. 75 -2. 85 (1H, m), 2. 85-2. 94 (2H, m), 5. 72 (1H, s), 6. 72-6. 79 (1H, m), 7. 05-7. 16 (2H, m), 7 . 24-7. 38 (5H, m), 7. 48-7. 51 (1H, m)
- 10 FAB-MS (m/e) : 284 [M+H] +

#### 実施例7

## 化合物例1017の製造

ジアステレオマーa (Ar: Ph;  $R^1$ : H;  $R^2$ : H;  $R^3$ : i - Pr;  $R^4$ : M 15 e;  $R^5$ : Ph; n=0)

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 91 (3H, d, J=6. 9Hz), 1. 0 2 (3H, d, J=6. 9Hz), 1. 58-1. 71 (1H, m), 2. 19 (3H, s), 2. 47-2. 54 (1H, m), 2. 70-3. 00 (2H, m), 5. 97 (1H, s), 6. 76-6. 72 (1H, m), 7. 22-7.

20 41 (5H, m), 7.60-7.65 (3H, m)

FAB-MS (m/e) : 298 [M+H] +

ジアステレオマーb (Ar: Ph;  $R^1$ : H;  $R^2$ : H;  $R^3$ : i-Pr;  $R^4$ : M e;  $R^5$ : Ph; n=0)

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 0. 98 (3H, d, J=6. 9Hz), 1. 1 25 7 (3H, d, J=6. 9Hz), 1. 58-1. 71 (1H, m), 1. 78 (3H, s), 2. 63-3. 00 (3H, m), 6. 03 (1H, s), 6. 7 6-6. 72 (1H, m), 7. 22-7. 41 (5H, m), 7. 65-7. 69 (3H, m)

FAB-MS (m/e) : 298 [M+H] +

#### 実施例8

## 化合物例1031の製造

ジアステレオマー a (Ar: Ph;  $R^1: H; R^2: H; R^3: i-Pr; R^4: H$ ;  $R^5: 4-OH-Ph; n=0$ )

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 93 (3H, d, J=6. 9Hz), 0. 9 5 (3H, d, J=6. 8Hz), 1. 65-1. 75 (1H, m), 2. 44 (1H, dd, J=10. 8, 13. 9Hz), 2. 89 (1H, dd, J=2 . 2, 13. 9Hz), 3. 04 (1H, ddd, J=2. 2, 5. 2, 10.

10 8 H z), 5. 0 7 (1 H, s), 6. 6 0 - 6. 6 4 (1 H, m), 6. 8 3 (2 H, d, J=8. 6 H z), 7. 0 2 - 7. 1 3 (2 H, m), 7. 2 7 (2 H, d, J=8. 6 H z), 7. 6 0 - 7. 6 4 (1 H, m)

FAB-MS (m/e) : 300 [M+H] +

ジアステレオマーb (Ar: Ph;  $R^1$ : H;  $R^2$ : H;  $R^3$ : i - Pr;  $R^4$ : H;  $R^5$ : 4 - OH - Ph; n = 0)

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 94 (3H, d, J=6.8Hz), 0. 9 4 (3H, d, J=6.8Hz), 1. 95-2. 05 (1H, m), 2. 76 -2. 83 (1H, m), 2. 87-2. 94 (2H, m), 5. 65 (1H, s), 6. 78-6. 82 (1H, m), 6. 80 (2H, d, J=8.6Hz

20 ), 7. 10-7. 14 (2H, m), 7. 20 (2H, d, J=8. 6Hz) , 7. 49-7. 52 (1H, m)

FAB-MS (m/e) : 300 [M+H] +

#### 実施例9

15

25 化合物例1032の製造 (Ar: Ph; R<sup>1</sup>: H; R<sup>2</sup>: H; R<sup>3</sup>: i-Pr; R<sup>4</sup>: H; R<sup>5</sup>: 4-OH-Ph; n=2)

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 94 (3H, d, J=6.4Hz), 0. 9 8 (3H, d, J=6.4Hz), 1. 88-2. 00 (1H, m), 2. 92 -3. 00 (1H, m), 3. 35-3. 52 (2H, m), 5. 77 (1H,

95

s), 6. 83 (2H, d, J=8.5Hz), 6. 92-6. 97 (1H, m), 7. 18 (2H, d, J=8.5Hz), 7. 45-7. 48 (2H, m), 8. 12-8. 16 (1H, m) FAB-MS (m/e): 332 [M+H] +

5

## 実施例10

<u>化合物例1033の製造(Ar:Ph;R<sup>1</sup>:H;R<sup>2</sup>:H;R<sup>3</sup>:i-Pr;R<sup>4</sup></u>:H: R<sup>5</sup>:3-OH-Ph;n=2)

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 95 (3H, d, J=7. 0Hz), 1. 0 10 0 (3H, d, J=6. 8Hz), 1. 95-2. 10 (1H, m), 2. 98 -3. 04 (1H, m), 3. 40-3. 55 (2H, m), 5. 82 (1H, s), 6. 80 (1H, dd, J=2. 9, 7. 8Hz), 6. 83 (1H, d , J=2. 9Hz), 6. 90 (1H, d, J=7. 6Hz), 6. 95-6. 98 (1H, m), 7. 25 (1H, dd, J=7. 6, 7. 8Hz), 7. 4 15 7-7. 50 (2H, m), 8. 13-8. 16 (1H, m) FAB-MS (m/e): 346 [M+H] +

## 実施例11

## 化合物例1034の製造

20 ジアステレオマーa(A r : P h ; R  $^1$  : H ; R  $^2$  : H ; R  $^3$  : i - P r ; R  $^4$  : H ; R  $^5$  : 2 - OH - P h ; n = 2)

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 00 (3H, d, J=7. 5Hz), 1. 0 0 (3H, d, J=7. 5Hz), 1. 82-1. 94 (1H, m), 3. 17 (1H, dd, J=11. 3, 14. 5Hz), 3. 47 (1H, dd, J=2

- . 8, 14. 5Hz), 3. 48-3. 58 (1H, m), 6. 07 (1H, s), 6. 80-6. 85 (2H, m), 6. 94-6. 97 (1H, m), 7. 06-7. 10 (1H, m), 7. 21-7. 28 (1H, m), 7. 49-7. 53 (2H, m), 8. 16-8. 20 (1H, m)
  - FAB-MS (m/e) : 332 [M+H] +

ジアステレオマーb (Ar: Ph;  $R^1: H; R^2: H; R^3: i-Pr; R^4: H$ ;  $R^5: 2-OH-Ph; n=2$ )

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 0. 98 (3H, d, J=6.8Hz), 0. 9 9 (3H, d, J=6.9Hz), 1. 92-2. 05 (1H, m), 2. 92 5 -3. 02 (1H, m), 3. 46 (1H, dd, J=9.6, 14.3Hz) , 3. 57 (1H, dd, J=1.9, 14.3Hz), 6. 13 (1H, s) , 6. 80-6. 86 (2H, m), 6. 96-7. 00 (2H, m), 7. 1 2-7. 17 (1H, m), 7. 25-7. 32 (1H, m), 7. 53-7. 61 (2H, m), 8. 13-8. 17 (1H, m)

10 FAB-MS (m/e) : 3 3 2 [M+H] +

## 実施例12

## 化合物例1035の製造

ジアステレオマーa (Ar: Ph;  $R^1: H; R^2: H; R^3: i-Pr; R^4: H$ 15 ;  $R^5: 4-MeO-Ph; n=0$ )

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 97 (3H, d, J=6. 7Hz), 0. 9 7 (3H, d, J=6. 7Hz), 1. 75-1. 85 (1H, m), 3. 07 (1H, dd, J=11. 4, 14. 3Hz), 3. 43 (1H, dd, J=2 . 2, 14. 3Hz), 3. 51 (1H, ddd, J=2. 2, 4. 9, 11.

20 4Hz), 3. 85 (3H, s), 5. 81 (1H, s), 6. 72-6. 76 (1H, m), 6. 95 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 32 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 34-7. 41 (2H, m), 8. 12-8. 16 (1H, m)

FAB-MS (m/e) : 346 [M+H] +

25 ジアステレオマーb (Ar: Ph;  $R^1$ : H;  $R^2$ : H;  $R^3$ : i - Pr;  $R^4$ : H;  $R^5$ : 4-MeO-Ph; n=0)

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 95 (3H, d, J=6. 7Hz), 0. 9 8 (3H, d, J=6. 7Hz), 1. 90-2. 03 (1H, m), 2. 98 (1H, ddd, J=3. 7, 5. 6, 9. 1Hz), 3. 43 (1H, dd, J=9. 1, 14. 6Hz), 3. 50 (1H, dd, J=3. 7, 14. 6Hz), 3. 82 (3H, s), 5. 79 (1H, s), 6. 88-6. 96 (1H, m), 6. 91 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 24 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 43-7. 50 (2H, m), 8. 13-8. 17 (1H, m)

FAB-MS (m/e) : 346 [M+H] +

## 実施例13

5

<u>化合物例1036の製造(Ar:Ph;R<sup>1</sup>:H;R<sup>2</sup>:H;R<sup>3</sup>:i-Pr;R<sup>4</sup></u> 10 :H; R<sup>5</sup>:3-MeO-Ph;n=2)

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 95 (3H, d, J=7. 0Hz), 0. 9 9 (3H, d, J=7. 0Hz), 1. 92-2. 05 (1H, m), 2. 95 -3. 00 (1H, m), 3. 40-3. 05 (2H, m), 3. 79 (3H, s), 5. 82 (1H, s), 6. 82-6. 98 (4H, m), 7. 29 (1 H, dd, J=7. 4, 8. 3Hz), 7. 43-7. 47 (2H, m), 8. 12-8. 15 (1H, m) FAB-MS (m/e): 346 [M+H] <sup>+</sup>

#### 実施例14

#### 20 化合物例1037の製造

ジアステレオマーa (Ar: Ph;  $R^1$ : H;  $R^2$ : H;  $R^3$ : i - Pr;  $R^4$ : H;  $R^5$ : 2-MeO-Ph; n=2)

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>) δ: 0. 96 (3H, d, J=6. 7Hz), 0. 9 6 (3H, d, J=6. 7Hz), 1. 76-1. 85 (1H, m), 3. 06 25 (1H, dd, J=11. 5, 14. 3Hz), 3. 45 (1H, dd, J=2 . 2, 14. 3Hz), 3. 54 (1H, ddd, J=2. 2, 4. 9, 11. 5Hz), 3. 70 (3H, s), 6. 12 (1H, s), 6. 67-6. 70 (1H, m), 6. 92 (1H, d, J=8. 2Hz), 7. 06 (1H, t, J=7. 5Hz), 7. 30-7. 40 (3H, m), 7. 50 (1H, dd,

98

J=1.5, 7.5Hz), 8.12-8.16 (1H, m)

FAB-MS (m/e) : 346 [M+H] +

ジアステレオマーb (Ar: Ph;  $R^1$ : H;  $R^2$ : H;  $R^3$ : i-Pr;  $R^4$ : H;  $R^5$ : 2-MeO-Ph; n=2)

- <sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 0. 92 (3H, d, J=6.8Hz), 0. 9 4 (3H, d, J=6.8Hz), 1. 90-2. 01 (1H, m), 2. 83 -2. 93 (1H, m), 3. 55 (2H, d, J=6.0Hz), 3. 78 ( 3H, s), 5. 92 (1H, s), 6. 86-6. 90 (1H, m), 6. 9 4 (1H, d, J=8.2Hz), 6. 99 (1H, t, J=7.5Hz), 7
- 10 . 26-7. 45 (4H, m), 8. 14-8. 18 (1H, m) FAB-MS (m/e) : 346 [M+H] +

## 実施例15

## 化合物例1040の製造

15 ジアステレオマーa (Ar: Ph;  $R^1$ : H;  $R^2$ : H;  $R^3$ : i - Pr;  $R^4$ : H;  $R^5$ : 4 - BnO - Ph; n = 0)

<sup>1</sup>HNMR (CDC 1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 94 (3H, d, J=6.8Hz), 0. 9 5 (3H, d, J=6.8Hz), 1. 65-1. 74 (1H, m), 2. 43 (1H, dd, J=10.8, 13.9Hz), 2. 89 (1H, dd, J=2

- 20 . 2, 13. 9Hz), 3. 04 (1H, ddd, J=2. 2, 5. 2, 10. 8Hz), 5. 10 (2H, s), 5. 59 (1H, s), 6. 60-6. 64 (1H, m), 7. 01 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 02-7. 12 (2H, m), 7. 35 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 33-7. 49 (5H, m), 7. 60-7. 64 (1H, m)
- 25 FAB-MS (m/e) : 390 [M+H]  $^+$  ジアステレオマーb (Ar:Ph;R¹:H;R²:H;R³:i-Pr;R⁴:H; R⁵:4-BnO-Ph;n=0)

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 94 (3H, d, J=6.8Hz), 0. 9 4 (3H, d, J=6.8Hz), 1. 95-2. 0.9 (1H, m), 2. 83

99

-2. 91 (3H, m), 5. 07 (2H, s), 5. 69 (1H, s), 6. 79-6. 82 (1H, m), 6. 97 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 0 9-7. 17 (2H, m), 7. 26 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 30 -7. 49 (5H, m), 7. 50-7. 52 (1H, m)

5 FAB-MS  $(m/e) : 390 [M+H]^+$ 

#### 実施例16

<u>化合物例1041の製造(Ar:Ph;R<sup>1</sup>:H;R<sup>2</sup>:H;R<sup>3</sup>:i-Pr;R<sup>4</sup></u>:H;R<sup>5</sup>:4-BnO-Ph;n=1)

¹HNMR (CDC1<sub>3</sub>) δ: 0. 90 (3H, d, J=6.8Hz), 0. 9
4 (3H, d, J=6.8Hz), 1. 75-1. 90 (1H, m), 2. 58
-2. 62 (1H, m), 3. 04 (1H, dd, J=4.8, 13.0Hz)
, 3. 50 (1H, dd, J=7.4, 13.0Hz), 5. 09 (2H, s)
, 5. 28 (1H, s), 6. 84 (1H, d, J=7.9Hz), 6. 99 (
2H, dd, J=2.0, 6.7Hz), 7. 25 (2H, dd, J=2.0, 6.7Hz), 7. 30-7. 54 (7H, m), 7. 95 (1H, dd, J=1.2, 7.9Hz)

FAB-MS (m/e) : 406 [M+H] +

#### 20 実施例17

<u>化合物例1042の製造(Ar:Ph;R<sup>1</sup>:H;R<sup>2</sup>:H;R<sup>3</sup>:i-Pr;R<sup>4</sup>:OH; R<sup>5</sup>:4-BnO-Ph;n=1)</u>

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>) δ: 1. 0 3 (3H, d, J=6.8Hz), 1. 1 4 (3H, d, J=6.8Hz), 1. 82-1. 9 6 (1H, m), 3. 0 8 25 -3. 2 6 (2H, m), 3. 44-3. 5 7 (1H, m), 4. 2 1 (1H, s), 5. 1 0 (2H, s), 5. 1 9 (1H, s), 6. 8 4 (1H, d, J =7. 7Hz), 7. 0 0 (2H, d, J=8.9Hz), 7. 3 1 (2H, d , J=8.9Hz), 7. 26-7. 5 6 (7H, m), 7. 84-7. 9 4 (1H, m) WO 02/053548

100

PCT/JP01/11267

FAB-MS (m/e) : 422 [M+H] +

## 実施例18

化合物例1043の製造(Ar:Ph;R<sup>1</sup>:H;R<sup>2</sup>:H;R<sup>3</sup>:i-Pr;R<sup>4</sup>:H;R<sup>5</sup>:4-BnO-Ph;n=2)

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 95 (3H, d, J=6. 9Hz), 0. 9 8 (3H, d, J=6. 9Hz), 1. 89-2. 00 (1H, m), 2. 94 -3. 01 (1H, m), 3. 41 (1H, dd, J=9. 1, 14. 3Hz), 3. 49 (1H, dd, J=3. 4, 14. 3Hz), 5. 08 (2H, s) 10, 5. 79 (1H, s), 6. 93-7. 00 (1H, m), 6. 99 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 25 (2H, d, J=9. 0Hz), 7. 32-7 . 50 (7H, m), 8. 13-8. 17 (1H, m) FAB-MS (m/e): 422 [M+H] <sup>+</sup>

#### 15 実施例19

#### 化合物例1044の製造

ジアステレオマーa (Ar:Ph;  $R^1$ :H;  $R^2$ :H;  $R^3$ :i-Pr;  $R^4$ :H;  $R^5$ :3-Bn-Ph; n=2)

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>) δ: 0. 97 (3H, d, J=6. 9Hz), 0. 9

7 (3H, d, J=6. 9Hz), 1. 74-1. 86 (1H, m), 3. 06

(1H, dd, J=11. 5, 14. 3Hz), 3. 43 (1H, dd, J=2

2, 14. 3Hz), 3. 52 (1H, ddd, J=2. 2, 4. 8, 11.

5Hz), 5. 08 (2H, s), 5. 86 (1H, s), 6. 95-7. 00

(2H, m), 7. 05 (1H, d, J=1. 7Hz), 7. 26-7. 46 (

25 8 H, m), 8. 12-8. 16 (1 H, m)

FAB-MS (m/e) : 422 [M+H] +

ジアステレオマーb (Ar: Ph;  $R^1$ : H;  $R^2$ : H;  $R^3$ : i - Pr;  $R^4$ : H;  $R^5$ : 3-Bn-Ph; n=2)

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta:0.94$  (3H, d, J=6.7Hz), 0.9

101

8 (3H, d, J=6.8Hz), 1.90-2.04 (1H, m), 2.96 (1H, ddd, J=3.8, 5.8, 8.7Hz), 3.43 (1H, dd, J=8.7, 14.2Hz), 3.50 (1H, dd, J=3.8, 14.2H z), 5.05 (2H, s), 5.82 (1H, s), 6.89-6.99 (4 H, m), 7.25-7.50 (8H, m), 8.12-8.16 (1H, m) FAB-MS (m/e):422 [M+H] +

## 実施例20

## 化合物例1045の製造

10 ジアステレオマーa (Ar:Ph;  $R^1$ : H;  $R^2$ : H;  $R^3$ : i - Pr;  $R^4$ : H;  $R^5$ : 2-BnO-Ph; n=2)

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 95 (3H, d, J=7. 0Hz), 0. 9 5 (3H, d, J=7. 0Hz), 1. 75-1. 86 (1H, m), 3. 04 (1H, dd, J=11. 5, 14. 3Hz), 3. 45 (1H, dd, J=2

- 15 . 2, 14. 3Hz), 3. 55 (1H, ddd, J=2. 2, 4. 9, 11. 5Hz), 4. 95 (1H, d, J=12. 3Hz), 5. 03 (1H, d, J=12. 3Hz), 6. 25 (1H, s), 6. 72-6. 76 (1H, m), 6. 96 (1H, dd, J=1. 0, 8. 2Hz), 7. 05-7. 13 (3H, m), 7. 18-7. 29 (3H, m), 7. 29-7. 39 (3H, m),
- 20 7. 57 (1H, dd, J=1. 3, 7. 5Hz), 8. 12-8. 15 (1H, m)

FAB-MS (m/e) : 422 [M+H] +

ジアステレオマーb (Ar:Ph;  $R^1$ :H;  $R^2$ :H;  $R^3$ :i-Pr;  $R^4$ :H;  $R^5$ :2-BnO-Ph; n=2)

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>) δ: 0. 85 (3H, d, J=6.8Hz), 0. 8 8 (3H, d, J=6.8Hz), 1. 84-2. 00 (1H, m), 2. 85 (1H, dd, J=6.4, 12.8Hz), 3. 52 (2H, d, J=6.4 Hz), 5. 01 (1H, d, J=12.0Hz), 5. 06 (1H, d, J=12.0Hz), 5. 98 (1H, s), 6. 87-6. 91 (1H, m), 6

102

. 99-7. 04 (2H, m), 7. 13-7. 17 (2H, m), 7. 23-7. 32 (3H, m), 7. 32-7. 37 (2H, m), 7. 38-7. 46 (2H, m), 8. 13-8. 17 (1H, m)

FAB-MS (m/e): 422 [M+H] +

5

## 実施例21

化合物例1046の製造(Ar:Ph;R<sup>1</sup>:H;R<sup>2</sup>:H;R<sup>3</sup>:i-Pr;R<sup>4</sup>:H;R<sup>5</sup>:4-PhCH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>O-Ph;n=2)

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 0. 97 (3H, d, J=6. 9Hz), 0. 9 10 7 (3H, d, J=6. 8Hz), 1. 70-1. 88 (1H, m), 3. 06 (1H, dd, J=11. 3, 14. 1Hz), 3. 13 (2H, t, J=7. 0Hz), 3. 42 (1H, dd, J=2. 2, 14. 1Hz), 3. 50 (1 H, ddd, J=2, 2, 4. 9, 11. 3Hz), 4. 22 (2H, t, J=7. 0Hz), 5. 79 (1H, s), 6. 71-6. 75 (1H, m), 6. 15 94 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 20-7. 40 (9H, m), 8. 1 0-8. 15 (1H, m)

FAB-MS (m/e) : 436 [M+H] +

## 実施例22

20 <u>化合物例1047の製造(Ar:Ph;R<sup>1</sup>:H;R<sup>2</sup>:H;R<sup>3</sup>:i-Pr;R<sup>4</sup></u> :H;R<sup>5</sup>:3-OH-3-Me-Bu;n=0)

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>) δ: 0. 94 (3H, d, J=6. 8Hz), 0. 9
5 (3H, d, J=6. 8Hz), 1. 33 (6H, s), 1. 64-1. 75
(1H, m), 2. 02 (1H, t, J=6. 2Hz), 2. 43 (1H, dd
5 , J=10. 7, 13. 9Hz), 2. 89 (1H, dd, J=2. 2, 13. 9Hz), 3. 04 (1H, ddd, J=2. 2, 5. 2, 10. 7Hz), 4
. 22 (1H, t, J=6. 2Hz), 5. 59 (1H, s), 6. 59-6.
63 (1H, m), 6. 94 (2H, d, J=8. 5Hz), 7. 03-7. 1
2 (2H, m), 7. 35 (2H, d, J=8. 5Hz), 7. 61-7. 64

103

(1H, m)

FAB-MS (m/e) : 386 [M+H] +

## 実施例23

## 5 化合物例1050の製造

15 FAB-MS (m/e):399 [M+H] +
ジアステレオマーb (Ar:Ph;R¹:H;R²:H;R³:i-Pr;R⁴:H
; R⁵: 4-nPrNHCOCH2O-Ph;n=0)
¹HNMR (CDC1₃) δ:0.85-1.00 (9H, m), 1.50-1
.65 (2H, m), 1.90-2.00 (1H, m), 2.73-2.89 (
20 3H, m), 4.50 (2H, s), 5.67 (1H, s), 6.72-6.7
3 (1H, m), 6.90 (2H, d, J=8.7Hz), 7.10-7.15
(2H, m), 7.28 (2H, d, J=8.7Hz), 7.50-7.53 (
1H, m)

FAB-MS (m/e) : 399 [M+H] +

25

## 実施例24

#### 化合物例1051の製造

ジアステレオマーa  $(Ar:Ph;R^1:H;R^2:H;R^3:i-Pr;R^4:H;R^5:4-n-PrNHCOCH_2O-Ph;n=2)$ 

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 0. 94 (3H, t, J=7. 5Hz), 0. 9 8 (3H, d, J=6. 7Hz), 0. 98 (3H, d, J=6. 7Hz), 1 . 53-1. 65 (2H, m), 1. 74-1. 89 (1H, m), 3. 07 ( 1H, dd, J=11. 3, 14. 1Hz), 3. 33 (1H, t, J=6. 8 Hz), 3. 35 (1H, t, J=6. 8Hz), 3. 44 (1H, dd, J= 2. 3, 14. 1Hz), 3. 50 (1H, ddd, J-2. 3, 5. 4, 11 . 3Hz), 4. 53 (2H, s), 5. 85 (1H, s), 6. 59 (1H, brs), 6. 69-6. 72 (1H, m), 6. 97 (1H, d, J=8. 6 Hz), 7. 35 (1H, d, J=8. 6Hz), 7. 35-7. 41 (2H,

10 m), 8. 13-8. 16 (1H, m)

FAB-MS (m/e) : 431 [M+H] +

ジアステレオマーb (Ar:Ph;R<sup>1</sup>:H;R<sup>2</sup>:H;R<sup>3</sup>:i-Pr;R<sup>4</sup>:H;R<sup>5</sup>:4-n-PrNHCOCH<sub>2</sub>O-Ph;n=2)

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 0. 94 (3H, t, J=7.6Hz), 0. 9

15 5 (3H, d, J=6.7Hz), 0. 99 (3H, d, J=6.7Hz), 1

. 51-1.71 (2H, m), 1. 89-2.00 (1H, m), 2. 97
3. 04 (1H, m), 3. 31 (1H, t, J=6.9Hz), 3. 33 (1

H, t, J=6.9Hz), 3. 40-3.50 (2H, m), 4. 51 (2H

, s), 5. 81 (1H, s), 6. 60 (1H, brs), 6. 91-6.9

20 6 (1H, m), 6. 93 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 27 (1H, d

, J=8.7Hz), 7. 45-7.52 (2H, m), 8. 14-8.19 (1H, m)

FAB-MS (m/e) : 431 [M+H] +

## 25 実施例25

#### 化合物例1052の製造

ジアステレオマーa( $Ar:Ph;R^1:H;R^2:H;R^3:i-Pr;R^4:H$ ;  $R^5:3-n-PrNHCOCH_2O-Ph;n=2$ )  $^1HNMR(CDCl_3)$   $\delta:0.93(3H,t,J=7.4Hz),0.9$ 

105

9 (3H, d, J=6.8Hz), 0.99 (3H, d, J=6.8Hz), 1
.52-1.65 (2H, m), 1.75-1.89 (1H, m), 3.07 (
1H, dd, J=11.5, 14.4Hz), 3.31 (1H, t, J=6.6
Hz), 3.33 (1H, t, J=6.6Hz), 3.46 (1H, dd, J=
2.2, 14.4Hz), 3.50 (1H, ddd, J=2.2, 5.0, 11
.5Hz), 4.51 (3H, s), 5.91 (1H, s), 6.61 (1H, brs), 6.69-6.73 (1H, m), 6.87-6.92 (1H, m)
, 7.04 (1H, d, J=7.9Hz), 7.33-7.43 (3H, m),
8.13-8.17 (1H, m)

10 FAB-MS (m/e): 431 [M+H] +

ジアステレオマーb (Ar: Ph;  $R^1: H; R^2: H; R^3: i-Pr; R^4: H$ ;  $R^5: 3-n-PrNHCOCH_2O-Ph; n=2$ )

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 0. 92 (3H, t, J=7. 4Hz), 0. 9
7 (3H, d, J=6. 9Hz), 1. 01 (3H, d, J=6. 7Hz), 1
15 . 50-1. 65 (2H, m), 1. 91-2. 03 (1H, m), 3. 01 (
1H, ddd, J=3. 6, 5. 5, 8. 9Hz), 3. 29 (1H, t, J=6. 4Hz), 3. 32 (1H, t, J=6. 4Hz), 3. 42 (1H, dd
, J=8. 8, 14. 3Hz), 3. 46 (1H, dd, J=3. 6, 14. 3
Hz), 4. 48 (3H, s), 5. 84 (1H, s), 6. 59 (1H, br
20 s), 6. 85-6. 89 (1H, m), 6. 93 (1H, s), 6. 94 (1
H, d, J=7. 8Hz), 7. 00 (1H, d, J=7. 8Hz), 7. 32 (1H, t, J=7. 8Hz), 7. 32

FAB-MS (m/e) : 431 [M+H] +

25

## 実施例26

## 化合物例1053の製造

8. 19 (1H, m)

ジアステレオマーa (Ar:Ph;R<sup>1</sup>:H;R<sup>2</sup>:H;R<sup>3</sup>:i-Pr;R<sup>4</sup>:H;R<sup>5</sup>:2-n-PrNHCOCH<sub>2</sub>O-Ph;n=2)

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 75 (3H, t, J=7.4Hz), 1. 0 0 (3H, d, J=6.8Hz), 1.00 (3H, d, J=6.7Hz), 1. 37-1. 52 (2H, m), 1. 77-1. 85 (1H, m), 3. 02-3. 22 (2H, m), 3. 49 (1H, dd, J=2. 2, 7. 2Hz), 3 .56 (1H, m), 4.21 (1H, d, J=14.1Hz), 4.40 (1H, d, J=14.1Hz), 6.38 (1H, s), 6.65-6.69 (1 H, m), 6. 69 (1H, brs), 6. 83 (1H, d, J=7. 6Hz) , 7. 17 (1H, t, J=7.6Hz), 7. 34-7.44 (3H, m), 7. 64 (1H, d, J=7. 6Hz), 8. 10-8. 14 (1H, m) FAB-MS (m/e) : 431 [M+H] +10 ジアステレオマーb  $(Ar:Ph;R^1:H;R^2:H;R^3:i-Pr;R^4:H$ ;  $R^5$ : 2-n-P r NHCOCH<sub>2</sub>O-Ph; n=2) <sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 77 (3H, t, J=7. 4Hz), 0. 9 7 (3H, d, J=6.9Hz), 1.00 (3H, d, J=6.8Hz), 1 30-1.51(2H, m), 2.03-2.13(1H, m), 2.75-15 2. 85 (1H, m), 3. 0.8-3. 23 (2H, m), 3. 5.9-3. 62 (2H, m), 4. 21 (1H, d, J=14. 2Hz), 4. 40 (1H, d), J=14.2Hz), 6. 27 (1H, s), 6. 73-6. 76 (1H, m) ), 6. 88 (1H, d, J=7.8Hz), 6. 90 (1H, brs), 7. 17 (1H, t, J=7.8Hz), 7. 40 (1H, t, J=7.8Hz), 20 7. 42-7. 49 (2H, m), 7. 67 (1H, d, J=7. 8Hz), 8 0.05-8.09 (1H, m)

# 25 実施例27

## 化合物例1091の製造

FAB-MS (m/e) : 431 [M+H] +

8 (3H, d, J=6.8Hz), 1.72-1.88 (1H, m), 2.41 (3H, s), 3.04 (1H, dd, J=11.3, 14.2Hz), 3.4 4 (1H, dd, J=2.3, 14.2Hz), 3.45-3.55 (1H, m), 5.87 (1H, s), 6.71-6.74 (1H, m), 7.15 (1H, dd, J=1.6, 7.8Hz), 7.26 (1H, d, J=7.8Hz), 7.35-7.45 (3H, m), 8.12-8.15 (1H, m) FAB-MS (m/e):364/366 [M+H] + ジアステレオマーb (Ar:Ph;R¹:H;R²:H;R³:i-Pr;R⁴:H;R⁵:3-C1,4-Me-Ph;n=2)

FAB-MS (m/e) : 364/366 [M+H] +

#### 実施例28

#### 20 化合物例1097の製造

ジアステレオマーa(Ar:Ph;R¹:H;R²:H;R³:i-Pr;R⁴:H;R⁵:3-HO-4-Me-Ph;n=2)
 ¹HNMR(CDCl₃)δ:0.97(3H,d,J=6.9Hz),0.9
7(3H,d,J=6.9Hz),1.70-1.85(1H,m),2.28
25 (3H,s),3.07(1H,dd,J=11.3,14.3Hz),3.4
2(1H,dd,J=2.2,14.3Hz),3.46-3.52(1H,m),5.77(1H,s),6.67-6.87(3H,m),7.16(1H,d,J=7.6Hz),7.36-7.39(2H,m),8.11-8.14(1H,m)

FAB-MS (m/e) : 346 [M+H] +

ジアステレオマーb (Ar:Ph;  $R^1:H; R^2:H; R^3:i-Pr; R^4:H$ ;  $R^5:3-HO-4-Me-Ph; n=2$ )

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 94 (3H, d, J=6.8Hz), 0. 9 8 (3H, d, J=6.7Hz), 1. 92-2. 03 (1H, m), 2. 25 (3H, s), 2. 94-3. 02 (1H, m), 3. 48-3. 52 (2H, m), 5. 75 (1H, s), 6. 74 (1H, d, J=1.5Hz), 6. 8 0 (1H, dd, J=1.5, 7.6Hz), 6. 95-6. 98 (1H, m)

, 7. 12 (1H, d, J=7.6Hz), 7. 45-7. 48 (2H, m),

10 8. 12-8. 15 (1H, m)

FAB-MS (m/e) : 346 [M+H] +

#### 実施例29

# 化合物例1098の製造

- 15 ジアステレオマーa( $Ar:Ph;R^1:H;R^2:H;R^3:i-Pr;R^4:H$ ;  $R^5:3-PhCH2O-4-Me-Ph;n=2$ )  $^1HNMR(CDCl_3)$   $\delta:0.96(3H,d,J=6.7Hz),0.9$ 6 (3H,d,J=6.7Hz),1.72-1.85(1H,m),2.32(3H,s),3.07(1H,dd,J=11.6,14.2Hz),3.4

  20 2(1H,dd,J=2.2,14.2Hz),3.47-3.54(1H,m),5.06(1H,d,J=2.8Hz),5.06(1H,d,J=2.8Hz),5.79(1H,s),6.74(1H,dd,J=1.9,6.9Hz),6.91-6.94(2H,m),7.21(1H,d,J=7.6Hz)

), 7. 30-7. 43 (7H, m), 8. 12-8. 15 (1H, m)

109

(3H, s), 2. 92-2. 98 (1H, m), 3. 39-3. 53 (2H, m), 5. 03 (2H, s), 5. 78 (1H, s), 6. 82-6. 90 (3 H, m), 7. 16 (1H, d, J=7. 6Hz), 7. 29-7. 49 (7H, m), 8. 12-8. 15 (1H, m)

 $5 \quad \text{FAB-MS} \ (\text{m/e}) : 436 \ [\text{M+H}] +$ 

#### 実施例30

化合物例1099の製造(Ar:Ph;R<sup>1</sup>:H;R<sup>2</sup>:H;R<sup>3</sup>:i-Pr;R<sup>4</sup>:H; R<sup>5</sup>:3-MeO-4-Me-Ph;n=2)

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 0. 96 (3H, d, J=6. 7Hz), 0. 9 9 (3H, d, J=6. 7Hz), 1. 94-2. 07 (1H, m), 2. 03 (3H, s), 2. 95-3. 02 (1H, m), 3. 41-3. 56 (2H, m), 3. 77 (3H, s), 5. 81 (1H, s), 6. 79-6. 82 (2 H, m), 6. 92-6. 95 (1H, m), 7. 13 (1H, d, J=7. 3 15 Hz), 7. 45-7. 48 (2H, m), 8. 13-8. 16 (1H, m) FAB-MS (m/e): 360 [M+H] <sup>+</sup>

## 実施例31

20

化合物例1101の製造(Ar:Ph;R<sup>1</sup>:H;R<sup>2</sup>:H;R<sup>3</sup>:i-Pr;R<sup>4</sup>:H; R<sup>5</sup>:3-viny1-4-Me-Ph;n=2)

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 0. 95 (3H, d, J=6.7Hz), 0. 9 9 (3H, d, J=6.7Hz), 1. 90-2. 02 (1H, m), 2. 36 (3H, s), 2. 95-3. 05 (1H, m), 3. 40-3. 55 (2H, m), 5. 28 (1H, dd, J=1. 3, 10. 9Hz), 5. 59 (1H, 25 dd. J=1. 3, 17. 4Hz), 5. 81 (1H, s), 6. 94 (1H, dd, J=10. 9, 17. 4Hz), 6. 90-7. 00 (1H, m), 7. 09 (1H, dd, J=1. 9, 7. 8Hz), 7. 13 (1H, d, J=7. 8Hz), 7. 45-7. 50 (2H, m), 7. 65-7. 75 (1H, m), 8. 14-8. 17 (1H, m)

110

FAB-MS (m/e) : 356 [M+H] +

## 実施例32

化合物例1102の製造(Ar: Ph; R<sup>1</sup>: H; R<sup>2</sup>: H; R<sup>3</sup>: i - Pr; R<sup>4</sup>

5 : H;  $R^5$ : 3-i PrO-4-Me-Ph; n=2)

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 0. 95 (3H, d, J=6.8Hz), 0. 9 8 (3H, d, J=6.8Hz), 1. 29 (3H, d, J=6.0Hz), 1 . 29 (3H, d, J=6.0Hz), 1. 95-2. 08 (1H, m), 2. 21 (3H, s), 2. 93-3. 02 (1H, m), 3. 41-3. 54 (2 H, m), 4. 40-4. 50 (1H, m), 5. 75 (1H, s), 6. 78 -6. 81 (2H, m), 6. 92-6. 94 (1H, m), 7. 14 (1H, d, J=7.9Hz), 7. 44-7. 47 (2H, m), 8. 12-8. 15

FAB-MS (m/e) : 388 [M+H] +

15

10

# 実施例33

(1H, m)

# 化合物例1106の製造

ジアステレオマーa  $(Ar:Ph;R^1:H;R^2:H;R^3:i-Pr;R^4:H;R^5:3-OH-4-MeO-Ph;n=2)$ 

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 0. 97 (3H, d, J=6. 9Hz), 0. 9 7 (3H, d, J=6. 9Hz), 1. 71-1. 82 (1H, m), 3. 06 (1H, dd, J=11. 5, 14. 3Hz), 3. 41 (1H, dd, J=2 . 2, 14. 3Hz), 3. 50 (1H, ddd, J=2. 2, 4. 8, 11. 5Hz), 3. 93 (3H, s), 5. 76 (1H, s), 6. 77 (1H, m 25 ), 6. 85-6. 90 (2H, m), 7. 01 (1H, d, J=1. 9Hz) , 7. 35-7. 38 (2H, m), 8. 11-8. 14 (1H, m) FAB-MS (m/e): 362 [M+H] <sup>+</sup>

ジアステレオマーb (Ar: Ph;  $R^1: H; R^2: H; R^3: i-Pr; R^4: H$ ;  $R^5: 3-OH-4-MeO-Ph; n=2$ )

111

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 95 (3H, d, J=6. 7Hz), 0. 9 8 (3H, d, J=6. 7Hz), 1. 90-2. 04 (1H, m), 2. 93 -3. 01 (1H, m), 3. 38-3. 52 (2H, m), 3. 90 (3H, s), 5. 74 (1H, s), 6. 73 (1H, dd, J=2. 6, 8. 2Hz b), 6. 83 (1H, d, J=8. 2Hz), 6. 94-6. 99 (2H, m), 7. 44-7. 47 (2H, m), 8. 11-8. 14 (1H, m) FAB-MS (m/e): 362 [M+H] <sup>+</sup>

#### 実施例34

15

20

# 10 化合物例1107の製造

ジアステレオマーa (Ar: Ph;  $R^1$ : H;  $R^2$ : H;  $R^3$ : i - Pr;  $R^4$ : H;  $R^5$ : 4-OH-3-I-Ph; n=0)

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 93 (3H, d, J=6.8Hz), 0. 9 5 (3H, d, J=6.8Hz), 1. 53-1. 82 (1H, m), 2. 40 (1H, dd, J=10.8, 13.9Hz), 2. 89 (1H, dd, J=2 . 2, 13.9Hz), 3. 00 (1H, ddd, J=2.2, 5. 0, 10. 8Hz), 5. 60 (1H, s), 6. 58-6. 65 (1H, m), 6. 99 (1H, d, J=8.2Hz), 7. 03-7. 16 (2H, m), 7. 28 (1H, dd, J=1.7, 8.2Hz), 7. 61-7. 67 (1H, m), 7

FAB-MS (m/e) : 426 [M+H] +

.77 (1H, d, J=1.7Hz)

ジアステレオマーb (Ar: Ph;  $R^1$ : H;  $R^2$ : H;  $R^3$ : i-Pr;  $R^4$ : H;  $R^5$ : 4-OH-3-I-Ph; n=0)

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 0. 94 (3H, d, J=6. 7Hz), 0. 9 25 5 (3H, d, J=6. 7Hz), 1. 93-2. 04 (1H, m), 2. 76 -2. 88 (3H, m), 5. 65 (1H, s), 6. 76-6. 80 (1H, m), 6. 94 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 12-7. 20 (2H, m ), 7. 17 (1H, dd, J=2. 0, 8. 4Hz), 7. 50-7. 54 ( 1H, m), 7. 68 (1H, d, J=2. 0Hz)

112

FAB-MS (m/e) : 426 [M+H] +

## 実施例35

<u>化合物例1108の製造(Ar:Ph;R<sup>1</sup>:H;R<sup>2</sup>:H;R<sup>3</sup>:i-Pr;R<sup>4</sup></u>:H; R<sup>5</sup>:3-I-4-OH-Ph;n=2)

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 97 (3H, d, J=6. 8Hz), 1. 0 1 (3H, d, J=6. 8Hz), 1. 88-2. 00 (1H, m), 2. 92 -3. 04 (1H, m), 3. 36-3. 50 (2H, m), 5. 79 (1H, s), 6. 90-7. 00 (1H, m), 6. 95 (1H, d, J=8. 3Hz 10 ), 7. 13 (1H, dd, J=1. 8, 8. 3Hz), 7. 45-7. 52 ( 2H, m), 7. 67 (1H, d, J=1. 8Hz), 8. 12-8. 18 (1 H, m)

 $FAB-MS (m/e) : 458 [M+H]^{+}$ 

#### 15 実施例36

化合物例1109の製造(Ar:Ph;R<sup>1</sup>:H;R<sup>2</sup>:H;R<sup>3</sup>:i-Pr;R<sup>4</sup>:H;R<sup>5</sup>:5-I-2-OH-Ph;n=2)

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 99 (3H, d, J=6. 9Hz), 1. 0 0 (3H, d, J=6. 8Hz), 1. 82-1. 94 (1H, m), 3. 13 20 (1H, dd, J=11. 6, 14. 8Hz), 3. 46 (1H, dd, J=2. 0, 14. 8Hz), 3. 47-3. 58 (1H, m), 6. 08 (1H, s), 6. 71 (1H, d, J=8. 6Hz), 7. 07-7. 13 (2H, m), 7. 48-7. 59 (3H, m), 8. 16-8. 20 (1H, m) FAB-MS (m/e): 457 [M+H] +

25

#### 実施例37

化合物例1110の製造(Ar:Ph;R<sup>1</sup>:H;R<sup>2</sup>:H;R<sup>3</sup>:i-Pr;R<sup>4</sup>:H; R<sup>5</sup>:2-I-5-OH-Ph;n=2)

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 95 (3H, d, J=6.8Hz), 0. 9

113

9 (3H, d, J=6. 9Hz), 1. 90-2. 00 (1H, m), 2. 95
-3. 04 (1H, m), 3. 35-3. 50 (2H, m), 4. 75 (1H, bs), 5. 77 (1H, s), 6. 60-6. 65 (1H, m), 6. 857. 00 (2H, m), 7. 32 (1H, d, J=8. 6Hz), 7. 45-7
. 52 (1H, m), 7. 81 (1H, d, J=8. 6Hz), 8. 13-8.
16 (1H, m)

FAB-MS (m/e) : 458 [M+H] +

## 実施例38

# 10 化合物例1112の製造

ジアステレオマーa (Ar: Ph;  $R^1$ : H;  $R^2$ : H;  $R^3$ : i - Pr;  $R^4$ : H;  $R^5$ : 3 - Br - 4 - OMe - Ph; n = 2)

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 0. 98 (3H, d, J=6. 9Hz), 0. 9 8 (3H, d, J=6. 9Hz), 1. 75-1. 85 (1H, m), 3. 05 15 (1H, dd, J=11. 3, 14. 1Hz), 3. 44 (1H, dd, J=2 . 3, 14. 1Hz), 3. 46-3. 53 (1H, m), 3. 94 (3H, s ), 5. 85 (1H, s), 6. 72-6. 76 (1H, m), 6. 96 (1H , d, J=8. 5Hz), 7. 23 (1H, dd, J=2. 1, 8. 5Hz), 7. 38-7. 42 (2H, m), 7. 45 (1H, d, J=2. 1Hz), 8

20 . 12-8. 16 (1H, m)

FAB-MS (m/e) : 380, 382 [M+H] +

ジアステレオマーb (Ar:Ph;  $R^1:H; R^2:H; R^3:i-Pr; R^4:H$ ;  $R^5:3-Cl, 4-MeO-Ph; n=2$ )

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 96 (3H, d, J=6.8Hz), 1. 0 25 0 (3H, d, J=6.8Hz), 1. 90-2. 10 (1H, m), 3. 00 (1H, ddd, J=3.4, 5.6, 9.0Hz), 3. 41 (1H, dd, J=9.0, 14.3Hz), 3. 47 (1H, dd, J=3.4, 14.3Hz), 3. 91 (3H, s), 5. 79 (1H, s), 6. 90 (1H, d, J=8.7Hz), 6. 93-6. 97 (1H, m), 7. 08 (1H, dd, J=

114

=1. 6, 8. 7Hz), 7. 43 (1H, d, J=1. 6Hz), 7. 48-7. 51 (2H, m), 8. 14-8. 18 (1H, m)

FAB-MS (m/e): 380/382 [M+H] +

## 5 実施例39

25

## 化合物例1113の製造

ジアステレオマーa (Ar: Ph;  $R^1: H; R^2: H; R^3: i-Pr; R^4: H$ ;  $R^5: 3-Br-4-OMe-Ph; n=2$ )

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 98 (3H, d, J=6.8Hz), 0. 9 10 8 (3H, d, J=6.8Hz), 1. 73-1.88 (1H, m), 3. 05 (1H, dd, J=11.4, 14.3Hz), 3. 44 (1H, dd, J=2

. 3, 14. 3 Hz), 3. 49 (1H, ddd, J=2. 3, 4. 9, 11.

4Hz), 3. 94 (3H, s), 5. 85 (1H, s), 6. 73-6. 77 (1H, m), 6. 94 (1H, d, J=8. 5Hz), 7. 28 (1H, dd

15 , J=2. 1, 8. 5Hz), 7. 38-7. 42 (2H, m), 7. 63 (1 H, d, J=2. 1Hz), 8. 12-8. 16 (1H, m)

FAB-MS (m/e) : 424/426 [M+H] +

ジアステレオマーb (Ar: Ph;  $R^1$ : H;  $R^2$ : H;  $R^3$ : i - Pr;  $R^4$ : H;  $R^5$ : 3-Br, 4-MeO-Ph; n=2)

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 0. 96 (3H, d, J=6.8Hz), 1. 0 0 (3H, d, J=6.8Hz), 1. 89-2. 01 (1H, m), 3. 00 (1H, ddd, J=3. 5, 5. 7, 9. 0Hz), 3. 40 (1H, dd, J=9. 0, 14. 3Hz), 3. 47 (1H, dd, J=3. 5, 14. 3Hz), 3. 91 (3H, s), 5. 79 (1H, s), 6. 87 (1H, d, J

 $= 8.6 \, \text{Hz}$ ), 6.94-6.98 (1H, m), 7.12 (1H, dd, J = 2.0,  $8.6 \, \text{Hz}$ ), 7.46-7.54 (2H, m), 7.62 (1H, d, J=2.0Hz), 8.14-8.18 (1H, m)

FAB-MS (m/e) : 424/426 [M+H] +

115

## 実施例40

# 化合物例1114の製造

ジアステレオマーa (Ar: Ph;  $R^1: H; R^2: H; R^3: i-Pr; R^4: H; R^5: 4-OMe-3-I-Ph; n=0)$ 

5 HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 94 (3H, d, J=6.8Hz), 0. 9 5 (3H, d, J=6.8Hz), 1. 65-1.78 (1H, m), 2. 40 (1H, dd, J=10.8, 13.9Hz), 2. 89 (1H, dd, J=2 2, 13.9Hz), 3. 01 (1H, ddd, J=2.2, 5.3, 10. 8Hz), 3. 91 (3H, s), 5. 60 (1H, s), 6. 59-6.63

10 (1H, m), 6.84 (1H, d, J=8.5Hz), 7.06-7.14 (
2H, m), 7.36 (1H, dd, J=2.0, 8.5Hz), 7.62-7

.66 (1H, m), 7.87 (1H, d, J=2.0Hz)

FAB-MS (m/e) : 440 [M+H] +

ジアステレオマーb (Ar: Ph; R<sup>1</sup>: H; R<sup>2</sup>: H; R<sup>3</sup>: i - Pr; R<sup>4</sup>: H; R<sup>5</sup>: 4-OMe-3-I-Ph; n=0)

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 94 (3H, d, J=6. 7Hz), 0. 9 5 (3H, d, J=6. 7Hz), 1. 92-2. 04 (1H, m), 2. 75 -2. 84 (1H, m), 2. 85-2. 92 (2H, m), 3. 89 (3H, s), 5. 65 (1H, s), 6. 77-6. 80 (1H, m), 6. 79 (1

20 H, d, J=8.5Hz), 7. 10-7.18(2H, m), 7. 22(1H, d), dd, J=2.3, 8.5Hz), 7. 50-7.54(1H, m), 7. 8 2(1H, d), J=2.3Hz)

FAB-MS (m/e) : 440 [M+H] +

#### 25 実施例41

15

#### 化合物例1116の製造

ジアステレオマーa(Ar:Ph;R¹:H;R²:H;R³:i-Pr;R⁴:H;R⁵:4-OMe-3-I-Ph;n=2)  $^1$ HNMR(CDCl₃) $\delta$ : 0.98(3H, d, J=6.6Hz), 0.9

116

8 (3 H, d, J=6.6 Hz), 1.65-1.87 (1 H, m), 3.05 (1 H, dd, J=11.4, 14.5 Hz), 3.44 (1 H, dd, J=2.3, 14.5 Hz), 3.44-3.52 (1 H, m), 3.92 (3 H, s), 5.83 (1 H, s), 6.73-6.77 (1 H, m), 6.86 (1 H, d, J=8.5 Hz), 7.32 (1 H, dd, J=2.0, 8.5 Hz), 7.38-7.42 (2 H, m), 7.84 (1 H, d, J=2.0 Hz), 8.12-8.16 (1 H, m)

FAB-MS (m/e) : 472 [M+H] +

ジアステレオマーb (Ar: Ph;  $R^1$ : H;  $R^2$ : H;  $R^3$ : i - Pr;  $R^4$ : H 10 ;  $R^5$ : 3-I, 4-MeO-Ph; n=2)

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 96 (3H, d, J=6.8Hz), 0. 98 (3H, d, J=6.8Hz), 1. 88-2. 00 (1H, m), 2. 99 (1H, ddd, J=3.4, 5.7, 9.1Hz), 3. 40 (1H, dd, J=9.1, 14.4Hz), 3. 47 (1H, dd, J=3.4, 14.4Hz), 3. 89 (1H, s), 5. 77 (1H, s), 6. 79 (1H, d, J=8.5Hz), 6. 94-6. 97 (1H, m), 7. 14 (1H, dd, J=8.5Hz)

=2.1, 8. 5Hz), 7. 48-7. 52 (2H, m), 7. 85 (1H,

d, J = 2.1 Hz, 8. 14-8. 18 (1H, m)

FAB-MS (m/e) : 472 [M+H] +

20

15

## 実施例42

## 化合物例1117の製造

ジアステレオマーa (Ar:Ph;  $R^1$ : H;  $R^2$ : H;  $R^3$ : i - Pr;  $R^4$ : H;  $R^5$ : 2-I, 5-MeO-Ph; n=2)

25 HNMR (CDC1<sub>3</sub>) δ: 0. 98 (3H, d, J=6. 8Hz), 0. 9
9 (3H, d, J=6. 8Hz), 1. 72-1. 85 (1H, m), 3. 06
(1H, dd, J=11. 4, 14. 4Hz), 3. 46 (1H, dd, J=1
. 7, 14. 4Hz), 3. 48-3. 54 (1H, m), 3. 86 (3H, s
), 5. 88 (1H, s), 6. 73-6. 76 (1H, m), 6. 82 (1H

117

, dd, J=1. 7, 7. 9Hz), 6. 87 (1H, d, J=1. 7Hz), 7. 37-7. 42 (2H, m), 7. 81 (1H, d, J=7. 9Hz), 8. 13-8. 17 (1H, m)

FAB-MS (m/e) : 472 [M+H] +

5 ジアステレオマーb (Ar: Ph;  $R^1$ : H;  $R^2$ : H;  $R^3$ : i - Pr;  $R^4$ : H;  $R^5$ : 2-I, 5-MeO-Ph; n=2)

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 96 (3H, d, J=6. 9Hz), 1. 0 0 (3H, d, J=6. 8Hz), 1. 90-2. 05 (1H, m), 2. 95 -3. 02 (1H, m), 3. 38-3. 51 (2H, m), 3. 83 (3H,

10 s), 5. 84 (1H, s), 6. 69 (1H, dd, J=1. 9, 8. 2Hz), 6. 84 (1H, d, J=1. 9Hz), 6. 91-6. 95 (1H, m), 7. 46-7. 53 (2H, m), 7. 75 (1H, d, J=8. 2Hz), 8. 14-8. 18 (1H, m)

FAB-MS (m/e) : 472 [M+H] +

15

#### 実施例43

#### 化合物例1118の製造

ジアステレオマーa  $(Ar:Ph;R^1:H;R^2:H;R^3:i-Pr;R^4:H;R^5:5-I-2-MeO-Ph;n=2)$ 

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 0. 97 (3H, d, J=6. 7Hz), 0. 9 7 (3H, d, J=6. 7Hz), 1. 75-1. 89 (1H, m), 3. 02 (1H, dd, J=11. 4, 14. 3Hz), 3. 46 (1H, dd, J=2 . 3, 14. 3Hz), 3. 48-3. 54 (1H, m), 3. 65 (3H, s), 6. 08 (1H, s), 6. 65-6. 69 (1H, m), 6. 67 (1H 25, d, J=8. 6Hz), 7. 33-7. 42 (2H, m), 7. 63 (1H, dd, J=2. 3, 8. 6Hz), 7. 82 (1H, d, J=2. 3Hz), 8 . 11-8. 16 (1H, m)

FAB-MS (m/e) : 472 [M+H] +

ジアステレオマーb (Ar: Ph; R<sup>1</sup>: H; R<sup>2</sup>: H; R<sup>3</sup>: i - Pr; R<sup>4</sup>: H

118

PCT/JP01/11267

 $: R^5 : 5 - I - 2 - MeO - Ph : n = 2)$ 

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 93 (3H, d, J=6. 8Hz), 0. 9 6 (3H, d, J=6. 8Hz), 1. 88-2. 02 (1H, m), 2. 80 -2. 90 (1H, m), 3. 52 (2H, d, J=6. 4Hz), 3. 72 ( 3H, s), 5. 92 (1H, s), 6. 70 (1H, d, J=8. 5Hz), 6. 79-6. 84 (1H, m), 7. 39-7. 50 (2H, m), 7. 56 -7. 66 (2H, m), 8. 12-8. 16 (1H, m) FAB-MS (m/e): 471 [M+H] +

## 10 実施例44

WO 02/053548

化合物例1119の製造(Ar:Ph;R<sup>1</sup>:H;R<sup>2</sup>:H;R<sup>3</sup>:i-Pr;R<sup>4</sup>:H; R<sup>5</sup>:3-I-4-EtO-Ph;n=2)

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>) δ: 0. 96 (3H, d, J=6. 5Hz), 1. 0 2 (3H, d, J=6. 5Hz), 1. 48 (3H, t, J=6. 9Hz), 1 15 . 90-2. 05 (1H, m), 2. 92-3. 08 (1H, m), 3. 35-3. 50 (2H, m), 4. 09 (2H, q, J=6. 9Hz), 5. 79 (1 H, s), 6. 76 (1H, d, J=8. 1Hz), 6. 94-6. 97 (1H , m), 7. 13 (1H, dd, J=4. 9, 8. 1Hz), 7. 45-7. 5 5 (2H, m), 7. 84 (1H, d, J=4. 9Hz), 8. 13-8. 18 20 (1H, m)

FAB-MS (m/e) : 486 [M+H] +

#### 実施例45

25

化合物例1120の製造(Ar:Ph;R<sup>1</sup>:H;R<sup>2</sup>:H;R<sup>3</sup>:i-Pr;R<sup>4</sup>:H; R<sup>5</sup>:3-I-4-iPrO-Ph;n=2)

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 96 (3H, d, J=7. 0Hz), 1. 0 0 (3H, d, J=6. 5Hz), 1. 40 (3H, d, J=5. 8Hz), 1 . 40 (3H, d, J=5. 8Hz), 1 . 85-2. 00 (1H, m), 2. 90-3. 05 (1H, m), 3. 35-3. 51 (2H, m), 4. 50-4

119

. 62 (1H, m), 5. 76 (1H, s), 6. 78 (1H, d, J=7. 9 Hz), 6. 93-6. 96 (1H, m), 7. 11 (1H, dd, J=1. 9, 7. 9Hz), 7. 45-7. 52 (2H, m), 7. 84 (1H, d, J=1. 9Hz), 8. 13-8. 16 (1H, m)

 $5 ext{ FAB-MS (m/e)} : 500 ext{ [M+H]} +$ 

### 実施例46

<u>化合物例1121の製造(Ar:Ph;R<sup>1</sup>:H;R<sup>2</sup>:H;R<sup>3</sup>:i-Pr;R<sup>4</sup></u>:H; R<sup>5</sup>:3-I-4-nPrO-Ph;n=2)

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 0. 95 (3H, d, J=6.8Hz), 1. 0 0 (3H, d, J=6.6Hz), 1. 10 (3H, t, J=7.4Hz), 1 . 80-2.00 (3H, m), 2. 95-3. 04 (1H, m), 3. 35-3. 50 (2H, m), 3. 98 (2H, t, J=6.3Hz), 5. 76 (1 H, s), 6. 75 (1H, d, J=8.5Hz), 6. 93-6. 96 (1H 15, m), 7. 11 (1H, dd, J=2.0, 8.5Hz), 7. 47-7. 5 0 (2H, m), 7. 83 (1H, d, J=2.2Hz), 8. 13-8. 16 (1H, m)

FAB-MS (m/e) : 500 [M+H] +

#### 20 実施例47

化合物例1122の製造(Ar:Ph;R<sup>1</sup>:H;R<sup>2</sup>:H;R<sup>3</sup>:i-Pr;R<sup>4</sup>:H; R<sup>5</sup>:3-I-4-nBuO-Ph;n=2)

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>) δ: 0. 95-1. 02 (9H, m), 1. 50-1 . 70 (2H, m), 1. 90-2. 00 (1H, m), 2. 95-3. 05 ( 25 1H, m), 3. 40-3. 50 (2H, m), 4. 02 (2H, t, J=6. 3Hz), 5. 78 (1H, s), 6. 73 (1H, d, J=8. 4Hz), 6 . 92-6. 99 (1H, m), 7. 12 (1H, dd, J=2. 0, 8. 4Hz), 7. 45-7. 52 (2H, m), 7. 83 (1H, d, J=2. 0Hz), 8. 14-8. 17 (1H, m)

120

FAB-MS (m/e) : 514 [M+H] +

#### 実施例48

<u>化合物例1123の製造(Ar:Ph;R<sup>1</sup>:H;R<sup>2</sup>:H;R<sup>3</sup>:i-Pr;R<sup>4</sup></u>:H; R<sup>5</sup>:3-I-4-(2-Me) PrO-Ph;n=2)

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 95-1. 02 (9H, m), 1. 30-1 . 36 (3H, m), 1. 75-1. 85 (2H, m), 1. 90-2. 05 ( 1H, m), 2. 95-3. 05 (1H, m), 3. 38-3. 50 (2H, m) ), 4. 30-4. 40 (1H, m), 5. 78 (1H, s), 6. 75 (1H) 10, d, J=8. 3Hz), 6. 97-6. 99 (1H, m), 7. 12 (1H, dd, J=2. 0, 8. 3Hz), 7. 48-7. 53 (2H, m), 7. 83 (1H, d, J=2. 0Hz), 8. 14-8. 17 (1H, m) FAB-MS (m/e): 514 [M+H] +

### 15 実施例49

化合物例1124の製造(Ar: Ph; R<sup>1</sup>: H; R<sup>2</sup>: H; R<sup>3</sup>: i-Pr; R<sup>4</sup>: H; R<sup>5</sup>: 3-I, 4-PhCH<sub>2</sub>O-Ph; n=2)

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>) δ: 0. 96 (3H, d, J=6. 9Hz), 1. 0 0 (3H, d, J=6. 7Hz), 1. 86-2. 00 (1H, m), 2. 99 20 (1H, ddd, J=3. 4, 5. 7, 9. 4Hz), 3. 39 (1H, dd, J=9. 4, 14. 3Hz), 3. 47 (1H, dd, J=3. 4, 14. 3Hz), 5. 16 (2H, s), 5. 77 (1H, s), 6. 82 (1H, d, J=8. 7Hz), 6. 93-6. 97 (1H, m), 7. 12 (1H, dd, J=2. 0, 8. 7Hz), 7. 30-7. 44 (3H, m), 7. 46-7. 5 25 2 (4H, m), 7. 87 (1H, d, J=2. 0Hz), 8. 13-8. 17 (1H, m)

FAB-MS (m/e) : 548 [M+H] +

#### 実施例50

<u>化合物例1125の製造(Ar:Ph;R<sup>1</sup>:H;R<sup>2</sup>:H;R<sup>3</sup>:i-Pr;R<sup>4</sup></u>:H;R<sup>5</sup>:3-Br, 4-PhCH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>O-Ph;n=2)

121

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>) δ: 0. 97 (3H, d, J=6. 8Hz), 0. 9 7 (3H, d, J=6. 8Hz), 1. 72-1. 87 (1H, m), 3. 04 5 (1H, dd, J=11. 4, 14. 5Hz), 3. 41 (2H, t, J=6. 8Hz), 3. 43 (1H, dd, J=2. 3, 14. 5Hz), 3. 48 (1 H, ddd, J=2, 3, 5. 0, 11. 4Hz), 4. 25 (2H, t, J=6. 8Hz), 5. 83 (1H, s), 6. 70-6. 74 (1H, m), 6. 88 (1H, d, J=8. 5Hz), 7. 20-7. 43 (8H, m), 7. 6 10 1 (1H, d, J=2. 1Hz), 8. 11-8. 15 (1H, m) FAB-MS (m/e): 514, 516 [M+H] <sup>+</sup>

## 実施例51

<u>化合物例1126の製造(Ar:Ph;R<sup>1</sup>:H;R<sup>2</sup>:H;R<sup>3</sup>:i-Pr;R<sup>4</sup></u>

15 <u>:H;R<sup>5</sup>:3-Cl,4-PhCH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>O-Ph;n=2)</u>

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>2</sub>)  $\delta$ : 0. 97 (3H, d, J=6. 8Hz), 0. 9

7 (3H, d, J=6. 8Hz), 1. 72-1. 84 (1H, m), 3. 04 (1H, dd, J=11. 4, 14. 1Hz), 3. 18 (2H, t, J=6. 9Hz), 3. 43 (1H, dd, J=2. 3, 14. 1Hz), 3. 48 (1 H, ddd, J=2, 3, 5. 0, 11. 4Hz), 4. 26 (2H, t, J=6. 9Hz), 5. 83 (1H, s), 6. 70-6. 74 (1H, m), 6. 92 (1H, d, J=8. 5Hz), 7. 17 (1H, dd, J=2. 1, 8. 5Hz), 7. 23-7. 43 (7H, m), 7. 44 (1H, d, J=2. 1 Hz), 8. 12-8. 15 (1H, m)

25 FAB-MS (m/e): 470/472 [M+H] +

#### 実施例52

化合物例1127の製造(Ar:Ph;R<sup>1</sup>:H;R<sup>2</sup>:H;R<sup>3</sup>:i-Pr;R<sup>4</sup>:H;R<sup>5</sup>:4-OMe-3-Ph-Ph;n=2)

122

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta:0.96$  (3H, d, J=6.9Hz), 0.9

9 (3H, d, J = 6.9Hz), 1. 90-2.03 (1H, m), 3. 02

(1H, ddd, J=3. 3, 5. 7, 9. 2Hz), 3. 44 (1H, dd, J=9. 2, 14. 3Hz), 3. 49 (1H, dd, J=3. 3, 14. 3H

5 z), 3.83 (3H, s), 5.84 (1H, s), 7.22-7.26 (1

27, 0. 00 (011, 07, 0. 01 (111, 07, 1. 22 7. 20 (1

H, m), 7. 28-7. 34 (2H, m), 7. 36-7. 42 (2H, m), 7. 46-7. 54 (4H, m), 8. 14-8. 18 (1H, m)

FAB-MS (m/e) : 422 [M+H] +

## 10 実施例53

<u>化合物例1128の製造(Ar:Ph;R<sup>1</sup>:H;R<sup>2</sup>:H;R<sup>3</sup>:i-Pr;R<sup>4</sup></u> :H;R<sup>5</sup>:4-OMe-3 (2-pyridyl) -Ph;n=2)

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 94 (3H, d, J=6. 9Hz), 0. 9 7 (3H, d, J=7. 5Hz), 1. 90-2. 03 (1H, m), 2. 99

15 (1H, ddd, J=3. 6, 5. 6, 8. 7Hz), 3. 45 (1H, dd, J=8. 7, 14. 2Hz), 3. 50 (1H, dd, J=3. 6, 14. 2H

z), 3. 88 (3H, s), 5. 87 (1H, s), 6. 99-7. 04 (1

H, m), 7. 01 (1H, d, J=8.5Hz), 7. 18-7.23 (1H)

, m), 7. 24-7. 29 (1H, m), 7. 44-7. 49 (2H, m),

20 7. 67-7. 74 (1H, m), 7. 81 (1H, d, J=1. 8Hz), 7

. 83 (1H, dd, J=1. 8, 8. 5Hz), 8. 12-8. 16 (1H,

m), 8. 66-8. 69 (1H, m)

FAB-MS (m/e) : 423 [M+H] +

#### 25 実施例54

<u>化合物例1129の製造(Ar:Ph;R<sup>1</sup>:H;R<sup>2</sup>:H;R<sup>3</sup>:i-Pr;R<sup>4</sup></u> :H;R<sup>5</sup>:4-OMe-3 (3-pyridy1) -Ph;n=2)

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 96 (3H, d, J=6.8Hz), 0. 9 9 (3H, d, J=6.8Hz), 1. 88-2. 02 (1H, m), 3. 05

123

(1H, ddd, J=3.3, 5.7, 9.1Hz), 3.45 (1H, dd, J=9.1, 14.3Hz), 3.48 (1H, dd, J=3.3, 14.3Hz), 3.84 (3H, s), 5.85 (1H, s), 7.00 (1H, dd, J=1.9, 7.3Hz), 7.01-7.07 (1H, m), 7.25-7.

5 34 (3H, m), 7. 46-7. 52 (2H, m), 7. 82-7. 87 (1 H, m), 8. 16-8. 20 (1H, m), 8. 53 (1H, d, J=4. 8 Hz), 8. 76 (1H, s)

FAB-MS (m/e) : 423 [M+H] +

#### 10 実施例55

化合物例1130の製造(Ar:Ph;R<sup>1</sup>:H;R<sup>2</sup>:H;R<sup>3</sup>:i-Pr;R<sup>4</sup>:H;R<sup>5</sup>:4-OMe-3(4-pyridyl)-Ph;n=2)

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>) δ: 0. 97 (3H, d, J=6.8Hz), 1. 0 0 (3H, d, J=6.4Hz), 1. 87-2. 00 (1H, m), 3. 06 (1H, ddd, J=3.4, 5.7, 9.2Hz), 3. 40 (1H, dd, J=9.2, 14.3Hz), 3. 47 (1H, dd, J=3.4, 14.3Hz), 3. 85 (3H, s), 5. 85 (1H, s), 6. 98-7. 06 (2H, m), 7. 28-7. 33 (2H, m), 7. 46 (2H, dd, J=1.7, 4.5Hz), 7. 49-7. 52 (2H, m), 8. 16-8. 21 (1H, m), 8. 60 (2H, dd, J=1.7, 4.5Hz) FAB-MS (m/e): 423 [M+H] +

### 実施例 5 6

<u>化合物例1131の製造(Ar:Ph;R<sup>1</sup>:H;R<sup>2</sup>:H;R<sup>3</sup>:i-Pr;R<sup>4</sup></u>
25 :H; R<sup>5</sup>:3-COOMe-4-MeO-Ph;n=2)

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 95 (3H, d, J=6.7Hz), 1. 0 0 (3H, d, J=6.8Hz), 1. 90-2. 01 (1H, m), 2. 94 -3. 04 (1H, m), 3. 40-3. 50 (2H, m), 3. 87 (3H, s), 3. 92 (3H, s), 5. 82 (1H, s), 6. 90-7. 00 (2

124

H, m), 7. 45-7. 52 (2H, m), 7. 65-7. 80 (2H, m), 8. 12-8. 20 (1H, m) FAB-MS (m/e) : 404 [M+H] +

#### 5 実施例57

化合物例1136の製造 (Ar:Ph;R<sup>1</sup>:H;R<sup>2</sup>:H;R<sup>3</sup>:i-Pr;R<sup>4</sup>:H; R<sup>5</sup>:3-COhydroxyindolyl-4-MeO-Ph;n=2)

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>) δ: 0. 95 (3H, d, J=7. 0Hz), 1. 0 10 0 (3H, d, J=6. 6Hz), 1. 85-2. 00 (1H, m), 3. 05 -3. 25 (3H, m), 3. 35-3. 50 (4H, m), 3. 85 (3H, s), 5. 79 (1H, s), 6. 90-7. 25 (7H, m), 7. 40-7 . 55 (2H, m), 8. 10-8. 20 (1H, m), 8. 25-8. 35 (1H, m)

15 FAB-MS  $(m/e) : 491 [M+H]^+$ 

#### 実施例58

化合物例1137の製造(Ar:Ph;R<sup>1</sup>:H;R<sup>2</sup>:H;R<sup>3</sup>:i-Pr;R<sup>4</sup> :H; R<sup>5</sup>:4-PhCOO-Ph;n=2)

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>) δ: 0. 97 (3H, d, J=6. 5Hz), 1. 0 1 (3H, d, J=6. 9Hz), 1. 90-2. 05 (1H, m), 2. 95 -3. 05 (1H, m), 3. 35-3. 50 (2H, m), 5. 88 (1H, s), 6. 96-7. 00 (1H, m), 7. 20-7. 32 (2H, m), 7 . 45-7. 56 (4H, m), 7. 62-7. 70 (1H, m), 7. 92 ( 25 1H, s), 8. 15-8. 18 (1H, m), 8. 27 (2H, d. J=8. 6Hz)

FAB-MS (m/e) : 562 [M+H] +

#### 実施例59

化合物例1139の製造 (Ar:Ph; R<sup>1</sup>:H; R<sup>2</sup>:H; R<sup>3</sup>:i-Pr; R<sup>4</sup>:H; R<sup>5</sup>:4-(4-N3)-PhCOO-Ph; n=2)

125

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 0. 97 (3H, d, J=6. 8Hz), 1. 0
1 (3H, d, J=6. 6Hz), 1. 85-2. 00 (1H, m), 2. 98
5 -3. 05 (1H, m), 3. 35-3. 50 (2H, m), 5. 88 (1H, s), 6. 97-7. 00 (1H, m), 7. 17 (2H, d, J=8. 3Hz), 7. 23 (1H, d, J=8. 3Hz), 7. 31 (1H, dd, J=1. 9, 8. 3Hz), 7. 48-7. 55 (2H, m), 7. 92 (1H, d, J=1. 9Hz), 8. 15-8. 18 (1H, m), 8. 26 (2H, d. J=10. 8. 3Hz)

FAB-MS (m/e) : 603 [M+H] +

#### 実施例60

# 化合物例1146の製造

- 15 ジアステレオマーa( $Ar:Ph;R^1:H;R^2:H;R^3:i-Pr;R^4:H$ ;  $R^5:3-I, 4-nPrNHCOCH2O-Ph;n=0$ )  $^1HNMR(CDCl_3) \delta:0.94(3H,d,J=6.6Hz),0.9$ 5(3H,d,J=6.7Hz),1.00(3H,t,J=7.4Hz),1.55-1.74(3H,m),2.49(1H,dd,J=10.8,13.
- 20 9Hz), 2. 89 (1H, dd, J=2. 2, 13. 9Hz), 3. 01 (1 H, ddd. J=2. 2, 5. 1, 10. 8Hz), 3. 35-3. 42 (2H , m), 4. 54 (2H, s), 5. 64 (1H, s), 6. 54-6. 58 ( 1H, m), 6. 80 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 00-7. 15 (2 H, m), 7. 40 (1H, dd, J=2. 0, 8. 5Hz), 7. 63-7.
- 25 66 (1H, m), 7. 88 (1H, d, J=2.0Hz)

FAB-MS (m/e) : 525 [M+H] + アステレオマーb (Ar・Ph・R<sup>1</sup>・H:R<sup>2</sup>:H:R<sup>3</sup>

ジアステレオマーb( $Ar:Ph;R^1:H;R^2:H;R^3:i-Pr;R^4:H$ ;  $R^5:3-I,4-nPrNHCOCH2O-Ph;n=0$ )

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta:0.90-1.05$  (9H, m), 1.55-1

126

. 70 (2H, m), 1. 72-1. 85 (3H, m), 1. 90-2. 00 (
1H, m), 3. 35-3. 40 (2H, m), 4. 52 (2H, s), 5. 6
6 (1H, s), 6. 70-6. 80 (2H, m), 6. 95-7. 05 (1H, m), 7. 06-7. 15 (2H, m), 7. 48-7. 52 (1H, m),
7. 83 (1H, d, J=2. 2Hz)

FAB-MS (m/e) : 525 [M+H] +

# 実施例61

## 化合物例1147の製造

10 ジアステレオマーa (Ar: Ph;  $R^1$ : H;  $R^2$ : H;  $R^3$ : i - Pr;  $R^4$ : H;  $R^5$ : 3-I, 4-n-PrNHCOCH<sub>2</sub>O-Ph; n=2)

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 98 (3H, d, J=6.8Hz), 0. 9 8 (3H, d, J=6.8Hz), 1. 01 (3H, t, J=7.4Hz), 1 . 50-1.70 (2H, m), 1.70-1.85 (1H, m), 3. 05 (

- 15 1H, dd, J=11. 8, 14. 7Hz), 3. 38 (1H, t, J=6. 5 Hz), 3. 40 (1H, t, J=6. 5Hz), 3. 42-3. 52 (2H, m), 4. 56 (2H, s), 5. 88 (1H, s), 6. 70-6. 73 (1 H, m), 6. 82 (1H, d, J=8. 5Hz), 7. 02 (1H, brs), 7. 37 (1H, dd, J=2. 1, 8. 5Hz), 7. 37-7. 43 (2
- 20 H, m), 7. 85 (1H, d, J=2. 1Hz), 8. 13-8. 17 (1H, m)

FAB-MS (m/e) : 557 [M+H] +

ジアステレオマーb( $Ar:Ph;R^1:H;R^2:H;R^3:i-Pr;R^4:H$ ;  $R^5:3-I,4-n-PrNHCOCH_2O-Ph;n=2$ )

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 0. 96 (3H, d, J=6.8Hz), 1. 0 0 (3H, t, J=7.4Hz), 1. 01 (3H, d, J=6.7Hz), 1 . 53-1.70 (2H, m), 1. 90-1. 94 (1H, m), 2. 98-3. 05 (1H, m), 3. 30-3. 49 (4H, m), 4. 52 (1H, s ), 5. 79 (2H, s), 6. 75 (1H, d, J=8.3Hz), 6. 93

127

-7.00 (1 H, m), 7.01 (1 H, brs), 7.18 (1 H, dd), J=1.9, 8.3 Hz, 7.48-7. 55 (2 H, m), 7.83 (1 H), d, J=1.9 Hz, 8.15-8.19 (1 H, m) FAB-MS (m/e): 557 [M+H] +

5

## 実施例62

## 化合物例1148の製造

ジアステレオマーa (Ar: Ph;  $R^1$ : H;  $R^2$ : H;  $R^3$ : i - Pr;  $R^4$ : H;  $R^5$ : 2-I, 5-n-PrNHCOCH, O-Ph; n=2)

- 10 ¹HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 0. 98 (3H, d, J=6. 8Hz), 0. 9
  9 (3H, d, J=6. 8Hz), 1. 01 (3H, t, J=7. 4Hz), 1
  . 55-1. 69 (2H, m), 1. 71-1. 86 (1H, m), 3. 04 (1H, dd, J=11. 8, 14. 7Hz), 3. 36 (1H, t, J=6. 9Hz), 3. 38 (1H, t, J=6. 9Hz), 3. 45-3. 50 (1H, t)
- 15 m), 3. 47 (1H, dd, J=2. 4, 14. 7Hz), 4. 51 (2H, s), 5. 94 (1H, s), 6. 68-6. 72 (1H, m), 6. 82 (1 H, dd, J=1. 8, 8. 0Hz), 6. 95 (1H, d, J=1. 8Hz), 7. 04 (1H, brs), 7. 36-7. 46 (2H, m), 7. 79 (1 H, d, J=8. 0Hz), 8. 14-8. 18 (1H, m)

0 (3H, t, J=7. 4Hz), 1. 01 (3H, d, J=6. 8Hz), 1 25 . 55-1. 65 (2H, m), 1. 87-2. 00 (1H, m), 3. 31-3. 45 (3H, m), 4. 43 (1H, d, J=13. 9Hz), 4. 46 ( 1H, d, J=13. 9Hz), 5. 82 (1H, s), 6. 70 (1H, dd , J=1. 3, 8. 2Hz), 6. 82 (1H, d, J=1. 3Hz), 6. 9 5-7. 02 (1H, m), 7. 03 (1H, brs), 7. 49-7. 54 (

128

2H, m), 7. 73 (1H, d, J=8. 2Hz), 8. 16-8. 20 (1 H, m)

FAB-MS (m/e) : 557 [M+H] +

#### 5 実施例63

<u>化合物例1149の製造(Ar:Ph;R<sup>1</sup>:H;R<sup>2</sup>:H;R<sup>3</sup>:i-Pr;R<sup>4</sup></u>:H;R<sup>5</sup>:5-I-2-n-PrNHCOCH<sub>2</sub>O-Ph;n=2)

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 0. 75 (3H, t, J=7. 4Hz), 1. 0 0 (3H, d, J=6. 7Hz), 1. 00 (3H, d, J=6. 7Hz), 1 10 . 32-1. 47 (2H, m), 1. 77-1. 89 (1H, m), 3. 04 ( 1H, dd, J=11. 8, 14. 8Hz), 3. 05-3. 20 (2H, m) , 3. 51 (1H, dd, J=2. 2, 14. 8Hz), 3. 48-3. 58 ( 1H, m), 4. 16 (1H, d, J=14. 0Hz), 4. 34 (1H, d, J=14. 0Hz), 6. 35 (1H, s), 6. 56-6. 64 (1H, m) 15 , 6. 60 (1H, d, J=8. 5Hz), 6. 66-6. 69 (1H, m), 7. 37-7. 46 (2H, m), 7. 66 (1H, dd, J=1. 9, 8. 5 Hz), 7. 93 (1H, d, J=1. 9Hz), 8. 10-8. 14 (1H,

FAB-MS (m/e) : 557 [M+H] +

20

#### 実施例64

m)

#### 化合物例1150の製造

ジアステレオマーa(Ar:Ph;  $R^1:H$ ;  $R^2:H$ ;  $R^3:i-Pr$ ;  $R^4:H$ ;  $R^5:3-CH2OH-4-OMe-Ph$ ; n=2)

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>) δ: 0. 97 (3H, d, J=6. 7Hz), 0. 9 8 (3H, d, J=6. 7Hz), 1. 70-1. 85 (1H, m), 3. 07 (1H, dd, J=11. 4, 14. 4Hz), 3. 43 (1H, dd, J=2 . 2, 14. 4Hz), 3. 45-3. 49 (1H, m), 3. 91 (3H, s ), 4. 71 (2H, s), 5. 81 (1H, s), 6. 73-6. 76 (1H

129

, m), 6. 93 (1H, d, J=8. 3Hz), 7. 27-7. 39 (4H, m), 8. 12-8. 15 (1H, m)

FAB-MS (m/e) : 376 [M+H] +

ジアステレオマー b (A r : P h ;  $R^1$  : H ;  $R^2$  : H ;  $R^3$  : i-P r ;  $R^4$  : H

5;  $R^5: 3-CH2OH-4-MeO-Ph; n=2$ )

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 94 (3H, d, J=6.7Hz), 0. 9 8 (3H, d, J=6.7Hz), 1. 90-2. 00 (1H, m), 2. 95 -3. 02 (1H, m), 3. 38-3. 52 (2H, m), 3. 88 (3H, s), 4. 68 (2H, s), 5. 79 (1H, s), 6. 88 (1H, d, J

10 = 8. 3 Hz), 6. 93-6. 96 (1 H, m), 7. 18 (1 H, dd, J = 2. 0, 8. 3 Hz), 7. 29 (1 H, d, J = 2. 0 Hz), 7. 45 - 7. 48 (2 H, m), 8. 13-8. 16 (1 H, m)

FAB-MS (m/e) : 376 [M+H] +

15 実施例65

化合物例1151の製造(Ar:Ph;R<sup>1</sup>:H;R<sup>2</sup>:H;R<sup>3</sup>:i-Pr;R<sup>4</sup>:H; R<sup>5</sup>:3-(1, 2-dihydroxyethyl)-4-Me-Ph; n=2)

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 92-0. 98 (6H, m), 1. 85-1 20. 95 (1H, m), 3. 00-3. 10 (1H, m), 3. 35-3. 50 ( 2H, m), 3. 60-3. 70 (1H, m), 3. 75-3. 85 (1H, m), 3. 85 (3H, s), 5. 00-5. 08 (1H, m), 5. 78 (1H, s), 6. 86 (1H, dd, J=1. 5, 9. 1), 6. 95-7. 02 ( 1H, m), 7. 12-7. 23 (1H, m), 7. 45-7. 55 (3H, m)

25 ), 8. 15-8. 18 (1H, m)

FAB-MS (m/e): 406 [M+H] +

実施例66

化合物例1152の製造(Ar:Ph;R<sup>1</sup>:H;R<sup>2</sup>:H;R<sup>3</sup>:i-Pr;R<sup>4</sup>

WO 02/053548

130

PCT/JP01/11267

: H;  $R^5$ : 3-CH2OMe-4-MeO-Ph; n=2)

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>) δ: 0. 95 (3H, d, J=6. 8Hz), 0. 9 8 (3H, d, J=6. 6Hz), 1. 90-2. 05 (1H, m), 2. 95 -3. 04 (1H, m), 3. 41 (3H, s), 3. 45-3. 52 (2H, m), 3. 85 (3H, s), 4. 49 (2H, s), 5. 79 (1H, s), 6. 86 (1H, d, J=8. 5Hz), 6. 90-6. 95 (1H, m), 7 . 17 (1H, dd, J=2. 0, 8. 5Hz), 7. 37 (1H, d, J=2 . 0Hz), 7. 44-7. 47 (2H, m), 8. 12-8. 15 (1H, m)

10 FAB-MS (m/e): 390 [M+H] +

## 実施例67

<u>化合物例1153の製造(Ar:Ph;R<sup>1</sup>:H;R<sup>2</sup>:H;R<sup>3</sup>:i-Pr;R<sup>4</sup></u>:H; R<sup>5</sup>:3-CH2NHSO2Me-4-MeO-Ph;n=2)

15 <sup>1</sup>HNMR (CDC 1<sub>3</sub>) δ: 0. 95 (3H, d, J=6. 9Hz), 1. 0 0 (3H, d, J=6. 7Hz), 1. 90-2. 04 (1H, m), 2. 79 (3H, s), 3. 02-3. 12 (1H, m), 3. 35-3. 50 (2H, m), 3. 88 (3H, s), 4. 27-4. 30 (2H, m), 4. 91-4 . 92 (1H, m), 5. 77 (1H, s), 6. 88 (1H, d, J=8. 5 Hz), 6. 97-7. 00 (1H, m), 7. 16 (1H, dd, J=2. 0, 8. 5Hz), 7. 21-7. 26 (1H, m), 7. 48-7. 51 (2H, m), 8. 16-8. 19 (1H, m) FAB-MS (m/e): 453 [M+H] +

#### 25 実施例68

化合物例1154の製造(Ar: Ph; R<sup>1</sup>: H; R<sup>2</sup>: H; R<sup>3</sup>: i - Pr; R<sup>4</sup>: H; R<sup>5</sup>: 3 - CH2NMeSO2Me - 4 - MeO - Ph; n = 2)

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 95 (3H, d, J=6.8Hz), 1. 0 0 (3H, d, J=6.8Hz), 1. 90-2. 01 (1H, m), 2. 79

131

(3H, s), 2. 81 (3H, s), 3. 02-3. 10 (1H, m), 3. 32-3.49(2H, m), 3.84(3H, s), 4.36(2H, s), 5. 76 (1H, s), 6. 86 (1H, d, J=8.5Hz), 6. 98-70.04 (1H, m), 7.12 (1H, dd, J=2.3, 8.5Hz), 7.35 (1H, d, J=2.3Hz), 7.47-7.52 (2H, m), 8.15-8.19 (1H, m)

FAB-MS (m/e) : 467 [M+H] +

## 実施例69

化合物例1155の製造(Ar:Ph;R¹:H;R²:H;R³:i-Pr;R⁴ 10 :H;  $R^5: 3-(4-CH2OH) Ph-4-MeO-Ph; n=2)$ <sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 96 (3H, d, J=6.8Hz), 0. 9 8 (3H, d, J=6.8Hz), 1.90-2.00 (1H, m), 3.00-3.08(1H, m), 3.40-3.55(2H, m), 3.83(3H, m)s), 4. 72 (2H, s), 5. 83 (1H, s), 6. 95-7. 05 (2. 15 H, m), 7. 22-7. 30 (2H, m), 7. 36-7. 60 (6H, m) , 8. 14-8.17 (1H, m) FAB-MS (m/e) : 452 [M+H] +

#### 実施例70 20

化合物例1156の製造 (Ar: Ph; R¹: H; R²: H; R³: i-Pr; R⁴ : H;  $R^5$ : 3-MeSO2N (Me) CH2-4-Me-Ph; n=2) <sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 95 (3H, d, J=6. 7Hz), 0. 9 9 (3H, d, J=6.7Hz), 1. 90-2. 01 (1H, m), 2. 39 (3H, s), 2. 66 (3H, s), 2. 81 (H, S), 3. 05 (1H, 25 m), 3.40-3.55 (2H, m), 4.21 (1H, d, J=14.0Hz), 4. 31 (1H, d, J=14.0Hz), 5. 79 (1H, s), 6. 95-6.98(1H, m), 7.10(1H, s), 7.19-7.20(2 H, m), 7. 48-7. 51 (2H, m), 8. 16-8. 19 (1H, m)

FAB-MS (m/e) : 451 [M+H] +

#### 実施例71

<u>化合物例1161の製造(Ar:7-HO-Ph;R<sup>1</sup>:H;R<sup>2</sup>:H;R<sup>3</sup>:i</u> -Pr;R<sup>4</sup>:H; R<sup>5</sup>:Ph;n=0)

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>) δ: 0. 94 (3H, d, J=6.8Hz), 0. 9 5 (3H, d, J=6.8Hz), 1. 55-1. 75 (1H, m), 2. 48 (1H, dd, J=10.8, 13.9Hz), 2. 83 (1H, dd, J=2 . 2, 13.9Hz), 3. 00-3. 08 (1H, m), 5. 64 (1H, s .0), 6. 03 (1H, d, J=2.6Hz), 6. 56 (1H, dd, J=2.6, 8.3Hz), 7. 24-7. 48 (5H, m), 7. 50 (1H, d, J=8.3Hz)

FAB-MS (m/e) : 300 [M+H] +

#### 15 実施例72

化合物例1162の製造(3-イソプロピル-7-メトキシ-5-フェニル-2 , 3, 4, 5-テトラヒドロ-1*H*-1λ<sup>6</sup>, 4-ベンゾチアゼピン-1, 1-ジオン)

水素化ナトリウム(1.75g, 43.9mmo1)を2-ヒドロキシ-4-20 メトキシベンゾフェノン(5.00g, 21.9mmo1)のジメチルホルムアミド(20.0ml)溶液にゆっくり加え、室温で30分攪拌した。ジメチルチオカルバモイルクロライド(3.13g, 25.2mmo1)を加え、60℃で一晩攪拌した。反応混合物を水にあけ、酢酸エチルで2回抽出した。有機層を2N水酸化ナトリウム水溶液、飽和食塩水で洗浄し、乾燥し、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲル上で、ヘキサン/酢酸エチル(80/20)を溶離剤とするカラムクロマトグラフィーに供し、所望の淡黄色固体O-(2-ベンゾイル-4-メトキシフェニル)N,N-ジメチルカルバモチオエート(2.81g, 8.90mmo1)を得た(収率41%)。

 $^{1}$ HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 3. 09 (3H, s), 3. 28 (3H, s),

133

3. 87 (3H, s), 6. 73 (1H, d, J=2. 4Hz), 6. 82 (1 H, dd, J=8. 6, 2. 4Hz), 7. 38-7. 56 (4H, m), 7. 74-7. 78 (2H, m)

FAB-MS (m/e) : 316 [M+H] +

工程1の生成物(2.73g,8.66mmol)をフェニルエーテル(4.0g)に懸濁し、260℃で30分加熱した。室温まで冷却した後、反応混合物をシリカゲル上で、ヘキサン、次いでヘキサン/酢酸エチル(80/20)を溶離剤とするカラムクロマトグラフィーに供し、淡黄色固体のS-(2-ベンゾイル-4-メトキシフェニル)N,N-ジメチルカルバモチオエート(2.11g
 ,5.96mmol)を得た(収率77%)。

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2. 89 (6H, s), 3. 88 (3H, s), 6. 96 (1H, dd, J=8. 5, 2. 5Hz), 7. 20 (1H, d, J= 2. 5Hz), 7. 38-7. 45 (3H, m), 7. 51-7. 57 (1H, m), 7. 76-7. 80 (2H, m)

15 FAB-MS (m/e) : 316 [M+H] +

25

工程2の生成物(3.14g,9.96mmo1)をメタノール(40.0m1)に溶解し、10N水酸化ナトリウム水溶液(10.0m1)を加え、室温で3時間攪拌した。反応混合物を2N塩酸で処理し、酢酸エチルで2回抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、乾燥し、減圧下濃縮した。残渣を2,6ールチジン(6.0m1)に溶解し、実施例1の工程1で得られた2-イソプロピルアジリジン(1.5m1)を室温で滴下した。添加終了後、混合物を室温で3時間攪拌し、濃塩酸(2.0m1)を添加した。添加終了後、混合物を3時間共沸させ、減圧留去した。残渣を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で回収し、溶液を酢酸エチルで2回抽出した。集めた抽出物を飽和食塩水溶液で洗浄し、乾燥し、減圧下に濃縮した。残渣をシリカゲル上で、ヘキサン/酢酸エチル(90/10)を溶離剤とするカラムクロマトグラフィーに供し、淡黄色の油状物質3ーイソプロピルーフーメトキシー5ーフェニルー2,3ージヒドロ1,4ーベンゾチアゼピン(1.42g,4.57mmo1)を得た(収率46%)。1HNMRは、提示された構造と一致した。

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 95 (3H, d, J=6.8Hz), 1. 0 6 (3H, d, J=6.7Hz), 2. 00-2. 13 (1H, m), 3. 01 (1H, ddd, J=12.2, 6.5, 3.9Hz), 3. 29 (1H, dd, J=12.2, 11.1Hz), 3. 64 (1H, dd, J=11.1, 3.9Hz), 3. 86 (3H, s), 6. 87 (1H, dd, J=8.5, 2.6 Hz), 7. 04 (1H, d, J=8.5Hz), 7. 17 (1H, d, J=2.6Hz), 7. 31-7. 43 (3H, m), 7. 58-7. 64 (2H, m)

FAB-MS (m/e) : 312 [M+H] +

工程3の生成物(1.42g,4.57mmol)のトリフルオロ酢酸(15 10 . 0 m 1) 溶液に、30%過酸化水素水(2.5 m 1) を約0℃の温度で添加し た。添加終了後、混合物を室温で一晩攪拌し、10%チオ硫酸ナトリウム水溶液 、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で処理し、酢酸エチルで2回抽出し、抽出物を 集めて飽和食塩水溶液で洗浄し、乾燥し、減圧下に濃縮した。残渣(1.63g のうち502mg) および4N塩化水素1, 4-ジオキサン溶液(14.0ml 15 )を混合し、亜鉛粉末(0.81mg, 12.4mmol)を徐々に添加した。 混合液を一晩室温で攪拌し、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で処理し、セライト で濾過した。酢酸エチルで2回抽出し、抽出物を集めて飽和食塩水溶液で洗浄し 、乾燥し、減圧下に濃縮した。残渣をシリカゲル上で、ヘキサン/酢酸エチル( 80/20)を溶離剤とするカラムクロマトグラフィーに供し、3-イソプロピ 20 6、4-ベンゾチアゼピン-1、1-ジオンのジアステレオマーa(82.0m g、0.237mmo1、収率17%) およびb (141.9mg、0.411 mmo1、収率29%)を淡黄色の油状生成物として得た。

25 ジアステレオマー a

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 98 (3H, d, J=6. 9Hz), 0. 9 8 (3H, d, J=6. 9Hz), 1. 73-1. 88 (1H, m), 3. 08 (1H, dd, J=11. 4, 14. 3Hz), 3. 43 (1H, dd, J=2 . 2, 14. 3Hz), 3. 51 (1H, ddd, J=2. 2, 4. 8, 11.

135

4Hz), 3. 83 (3H, s), 5. 80 (1H, s), 6. 59 (1H, d), J=8. 6Hz), 6. 85 (1H, dd, J=2. 9, 8. 6Hz), 7. 33-7. 45 (5H, m), 7. 68 (1H, d, J=2. 9Hz) FAB-MS (m/e): 346 [M+H] +

5 ジアステレオマーb

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 0. 95 (3H, d, J=6.8Hz), 0. 9 8 (3H, d, J=6.7Hz), 1. 88-2. 02 (1H, m), 2. 97 (1H, ddd, J=3.5, 5.5, 9. 1Hz), 3. 43 (1H, dd, J=9.1, 14.5Hz), 3. 49 (1H, dd, J=3.5, 14.5H 10 z), 3. 86 (3H, s), 5. 78 (1H, s), 6. 80 (1H, d, J=8.6Hz), 6. 96 (1H, dd, J=2.8, 8.6Hz), 7. 26 -7. 42 (5H, m), 7. 66 (1H, d, J=2.8Hz) FAB-MS (m/e): 346 [M+H] <sup>+</sup>

15 以下に実施例72と同様にして得た化合物の物理定数を示す。

実施例73

化合物例1160の製造(Ar:6-MeO-Ph; R<sup>1</sup>:H; R<sup>2</sup>:H; R<sup>3</sup>: i-Pr; R<sup>4</sup>:H; R<sup>5</sup>: Ph; n=2)

<sup>1</sup>HNMR (CDC 1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 99 (3H, d, J=6. 9Hz), 0. 9 9 (3H, d, J=6. 9Hz), 1. 80-1. 98 (1H, m), 3. 10 -3. 20 (1H, m), 3. 20-3. 38 (2H, m), 3. 74 (3H, s), 6. 35 (1H, s), 7. 11-7. 16 (2H, m), 7. 20-7 . 32 (4H, m), 7. 49 (1H, t, J=8. 0Hz), 7. 88 (1H, dd, J=1. 1, 8. 0Hz)

25 FAB-MS (m/e): 346 [M+H] +

#### 実施例74

#### 化合物例1163の製造

ジアステレオマーa (Ar: 9-OMe-Ph;  $R^1$ : H;  $R^2$ : H;  $R^3$ : i-

136

 $Pr; R^4: H; R^5: Ph; n=2)$ 

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 97 (3H, d, J=7. 0Hz), 0. 9 7 (3H, d, J=7. 0Hz), 1. 70-1. 85 (1H, m), 3. 25 -3. 50 (3H, m), 3. 93 (3H, s), 6. 01 (1H, s), 6.

5 32 (1H, d, J=7.9Hz), 6. 92 (1H, d, J=8.1Hz), 7. 22-7. 40 (6H, m)

FAB-MS (m/e) : 346 [M+H] +

ジアステレオマーb (Ar:  $9-OMe-Ph; R^1:H; R^2:H; R^3:i-Pr; R^4:H; R^5:Ph; n=2$ )

10 ¹HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 0. 91 (3H, d, J=6. 5Hz), 0. 9
6 (3H, d, J=6. 5Hz), 1. 85-1. 98 (1H, m), 3. 08
-3. 15 (1H, m), 3. 60 (1H, dd, J=3. 7, 14. 8Hz)
, 3. 74 (1H, dd, J=10. 1, 14. 8Hz), 3. 99 (3H, s)
), 5. 41 (1H, s), 6. 27 (1H, d, J=7. 9Hz), 6. 96
15 (1H, d, J=8. 2Hz), 7. 18-7. 48 (6H, m)

FAB-MS (m/e) : 346 [M+H] +

#### 実施例75

### 化合物例1165の製造

20 ジアステレオマーa (Ar:8-OH-Ph; R<sup>1</sup>:H; R<sup>2</sup>:H; R<sup>3</sup>:i-Pr; R<sup>4</sup>:H; R<sup>5</sup>:Ph; n=2)

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 98 (3H, d, J=6. 9Hz), 0. 9 8 (3H, d, J=6. 9Hz), 1. 73-1. 88 (1H, m), 3. 11 (1H, dd, J=11. 3, 14. 3Hz), 3. 43 (1H, dd, J=2

25 . 2, 14. 3Hz), 3. 51 (1H, ddd, J=2. 2, 4. 7, 11. 3Hz), 5. 77 (1H, s), 6. 55 (1H, d, J=8. 4Hz), 6 . 81 (1H, dd, J=2. 7, 8. 4Hz), 7. 30-7. 45 (5H, m), 7. 66 (1H, d, J=2. 7Hz)

FAB-MS (m/e) : 332 [M+H] +

ジアステレオマーb (Ar:8-OH-Ph;  $R^1:H; R^2:H; R^3:i-P$ r;  $R^4:H; R^5:Ph; n=2$ )

137

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 95 (3H, d, J=6.8Hz), 0. 9 9 (3H, d, J=6.7Hz), 1. 88-2. 03 (1H, m), 3. 00 (1H, ddd, J=3.6, 5.7, 9.0Hz), 3. 45 (1H, dd, J=9.0, 14.3Hz), 3. 52 (1H, dd, J=3.6, 14.3Hz), 5. 75 (1H, s), 6. 77 (1H, d, J=8.4Hz), 6. 9 2 (1H, dd, J=2.7, 8.4Hz), 7. 28-7. 40 (5H, m), 7. 66 (1H, d, J=2.7Hz)

10 FAB-MS  $(m/e) : 332 [M+H]^+$ 

#### 実施例76

# 化合物例1166の製造

ジアステレオマーa (Ar: 9-OH-Ph; R<sup>1</sup>: H; R<sup>2</sup>: H; R<sup>3</sup>: i-P

15  $r; R^4: H; R^5: Ph; n=2$ )

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 98 (3H, d, J=6. 6Hz), 0. 9 8 (3H, d, J=6. 6Hz), 1. 75-1. 85 (1H, m), 3. 32 (1H, dd, J=11. 5, 14. 1Hz), 4. 45 (1H, dd, J=2 . 1, 14. 1Hz) 3. 45-3. 55 (1H, m), 5. 89 (1H, s)

20 , 6. 14 (1H, d, J=7.6Hz), 6. 86 (1H, d, J=8.6Hz), 7. 18 (1H, dd, J=7.6, 8.6Hz), 7. 30-7.41 (5H, m), 10. 36 (1H, s)

FAB-MS (m/e) : 332 [M+H] +

ジアステレオマーb( $Ar:9-OH-Ph;R^1:H;R^2:H;R^3:i-P$ 

25  $r; R^4: H; R^5: Ph; n=2$ 

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 98 (3H, d, J=6. 9Hz), 1. 0 0 (3H, d, J=6. 9Hz), 1. 95-2. 05 (1H, m), 2. 95 -3. 05 (1H, m), 3. 49-3. 65 (2H, m), 5. 90 (1H, s), 6. 31 (1H, d, J=7. 9Hz), 6. 94 (1H, d, J=8.

PCT/JP01/11267

4Hz), 7. 25-7. 45 (6H, m), 10. 0 (1H, s) FAB-MS (m/e): 332 [M+H] +

138

#### 実施例77

20

WO 02/053548

# 5 化合物例1167の製造

FAB-MS (m/e) : 431 [M+H] +

ジアステレオマーb (Ar:8-n-PrNHCOCH<sub>2</sub>O-Ph;  $R^1$ :H;  $R^2$ :H;  $R^3$ :i-Pr;  $R^4$ :H;  $R^5$ :Ph; n=2)

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 0. 94 (3H, t, J=7. 4Hz), 0. 9
5 (3H, d, J=6. 7Hz), 0. 99 (3H, d, J=6. 7Hz), 1
. 53-1. 68 (2H, m), 1. 92-2. 02 (1H, m), 2. 97 (
1H, ddd, J=3. 5, 5. 8, 12. 1Hz), 3. 31 (1H, t, J)
25 = 6. 8Hz), 3. 34 (1H, t, J=6. 8Hz), 3. 45 (1H, dd, J=12. 1, 14. 4Hz), 3. 50 (1H, dd, J=3. 5, 14. 4Hz), 4. 52 (2H, s), 5. 78 (1H, s), 6. 54 (1H, brs), 6. 85 (1H, d, J=8. 6Hz), 6. 97 (1H, dd, J=2. 8, 8. 6Hz), 7. 29-7. 42 (5H, m), 7. 74 (1H,

139

PCT/JP01/11267

d, J = 2.8 Hz)

FAB-MS (m/e) : 431 [M+H] +

#### 実施例78

WO 02/053548

## 化合物例1168の製造

ジアステレオマーa  $(Ar: 9-Me-Ph; R^1: H; R^2: H; R^3: i-P)$  $r : R^4 : H : R^5 : Ph : n = 2$ 

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>2</sub>)  $\delta$ : 0. 98 (3H, d, J=6. 6Hz), 0. 9 8 (3H, d, J=6.6Hz), 1. 72-1.85 (1H, m), 2. 79

(3H, s), 3. 20 (1H, dd, J=11. 3, 14. 5Hz), 3. 3 10 8 (1H, dd, J=2. 1, 14. 5Hz) 3. 47-3. 52 (1H, m) , 6. 13 (1H, s), 6. 60 (1H, d, J=7. 2Hz), 7. 11-7. 20 (2H, m), 7. 25-7. 45 (5H, m)

FAB-MS (m/e) : 330 [M+H] +

ジアステレオマーb  $(Ar: 9-Me-Ph: R^1: H: R^2: H: R^3: i-P)$ 15  $r : R^4 : H : R^5 : Ph : n = 2$ 

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 94 (3H, d, J=6. 7Hz), 0. 9 7 (3H, d, J=6.8Hz), 1.87-1.99 (1H, m), 2.79(3H, s), 2. 95-3. 04 (1H, m), 3. 60-3. 68 (2H, m)

m), 5. 64 (1H, s), 6. 56-6. 62 (1H, m), 7. 16-720 . 22 (2H, m), 7. 32-7. 41 (5H, m) FAB-MS (m/e) : 330 [M+H] +

### 実施例79

#### 化合物例1169の製造 25

ジアステレオマーa  $(Ar:7-Cl-Ph;R^1:H;R^2:H;R^3:i-Pr$  $; R^4 : H ; R^5 : Ph : n = 2)$ 

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 99 (3H, d, J=6. 9Hz), 0. 9 9 (3H, d, J=6.9Hz), 1. 73-1.89(1H, m), 3. 06

(1H, dd, J=11.4, 14. 3Hz), 3. 44 (1H, dd, J=2. 2, 14. 3Hz), 3. 47-3.55 (1H, m), 5. 85 (1H, s), 6. 67 (1H, d, J=2.1Hz), 7. 38 (1H, dd, J=2. 1, 8. 4Hz), 7. 35-7.50 (5H, m), 8. 09 (1H, d, J=8.4Hz)

FAB-MS (m/e):350/352 [M+H] + ジアステレオマーb (Ar:7-Cl-Ph; R¹:H; R²:H; R³:i-Pr; R⁴:H; R⁵:Ph; n=2)

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>) δ: 0. 95 (3H, d, J=6. 8Hz), 0. 9 9 (3H, d, J=6. 8Hz), 1. 90-2. 03 (1H, m), 2. 97 (1H, ddd, J=3. 7, 5. 7, 8. 9Hz), 3. 45 (1H, dd, J=8. 9, 14. 4Hz), 3. 49 (1H, dd, J=3. 7, 14. 4H z), 5. 81 (1H, s), 6. 88 (1H, d, J=2. 0Hz), 7. 3 0-7. 43 (5H, m), 7. 45 (1H, dd, J=2. 0, 8. 4Hz) 15, 8. 09 (1H, d, J=8. 4Hz)

FAB-MS (m/e) : 350/352 [M+H] +

#### 実施例80

25

## 化合物例1172の製造

20 ジアステレオマーa (Ar:8-Cl-Ph;  $R^1:H; R^2:H; R^3:i-P$ r;  $R^4:H; R^5:Ph; n=2$ )

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 98 (3H, d, J=6. 7Hz), 0. 9 8 (3H, d, J=6. 7Hz), 1. 77-1. 89 (1H, m), 3. 08 (1H, dd, J=11. 4, 14. 4Hz), 3. 44 (1H, dd, J=2

. 2, 14. 4Hz), 3. 51 (1H, ddd, J=2. 2, 4. 8, 11. 4Hz), 5. 82 (1H, s), 6. 63 (1H, d, J=8. 3Hz), 7. 31 (1H, dd, J=2. 3, 8. 3Hz), 7. 32-7. 46 (5H, m), 8. 13 (1H, d, J=2. 3Hz)

FAB-MS (m/e) : 350/352 [M+H] +

ジアステレオマーb (Ar:8-Cl-Ph;  $R^1$ : H;  $R^2$ : H;  $R^3$ : i-Pr;  $R^4$ : H;  $R^5$ : Ph; n=2)

141

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 0. 95 (3H, d, J=6.8Hz), 0. 9 9 (3H, d, J=6.8Hz), 1. 92-2. 03 (1H, m), 2. 96 5 (1H, ddd, J=3.5, 5. 9, 8. 9Hz), 3. 46 (1H, dd, J=8. 9, 14. 4Hz), 3. 51 (1H, dd, J=3.5, 14. 4H z), 5. 79 (1H, s), 6. 84 (1H, d, J=8.3Hz), 7. 3 0-7. 42 (5H, m), 7. 42 (1H, dd, J=2.2, 8.3Hz) , 8. 13 (1H, d, J=2.2Hz)

10 FAB-MS (m/e) : 350/352 [M+H] +

#### 実施例81

15

# 化合物例1175の製造

ジアステレオマーa  $(Ar: 9-Cl-Ph; R^1: H; R^2: H; R^3: i-Pr; R^4: H; R^5: Ph; n=2)$ 

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 99 (3H, d, J=6. 9Hz), 0. 9 9 (3H, d, J=6. 9Hz), 1. 75-1. 89 (1H, m), 3. 29 (1H, dd, J=11. 2, 14. 6Hz), 3. 45 (1H, dd, J=2 . 3, 14. 6Hz), 3. 50 (1H, ddd, J=2. 3, 4. 9, 11.

20 2Hz), 6. 11 (1H, s), 6. 69 (1H, dd, J=1. 2, 7. 9 Hz), 7. 20 (1H, t, J=7. 9Hz), 7. 31-7. 45 (6H, m)

FAB-MS (m/e) : 350/352 [M+H] +

ジアステレオマーb( $Ar:9-Cl-Ph;R^1:H;R^2:H;R^3:i-P$ 

25  $r; R^4: H; R^5: Ph; n=2$ )

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 93 (3H, d, J=6. 7Hz), 0. 9 8 (3H, d, J=6. 8Hz), 1. 88-2. 02 (1H, m), 3. 07 (1H, ddd, J=4. 5, 7. 1, 9. 5Hz), 3. 67-3. 80 (2 H, m), 5. 49 (1H, s), 6. 65 (1H, dd, J=0. 7, 7. 9

142

Hz), 7. 19 (1H, t, J=7. 9Hz), 7. 26-7. 45 (6H, m)

FAB-MS (m/e) : 350/352 [M+H] +

#### 5 実施例82

#### 化合物例1178の製造

ジアステレオマー a (Ar: 9-Cl-Ph;  $R^1: H; R^2: H; R^3: i-P$ r;  $R^4: H; R^5: 4-Cl-Ph; n=2$ )

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 0. 98 (3H, d, J=6. 8Hz), 0. 9 10 8 (3H, d, J=6. 8Hz), 1. 71-1. 82 (1H, m), 3. 26 (1H, dd, J=11. 5, 14. 8Hz), 3. 40-3. 50 (2H, m ), 6. 13 (1H, s), 6. 66 (1H, d, J=7. 9Hz), 7. 19 -7. 40 (6H, m)

FAB-MS (m/e) : 384/386 [M+H] +

15 ジアステレオマーb (Ar:9-Cl-Ph; R<sup>1</sup>:H; R<sup>2</sup>:H; R<sup>3</sup>:i-Pr; R<sup>4</sup>:H; R<sup>5</sup>:4-Cl-Ph; n=2)

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 92 (3H, d, J=6.6Hz), 0. 9 7 (3H, d, J=6.8Hz), 1. 80-1. 95 (1H, m), 2. 95 -3. 10 (1H, m), 3. 60-3. 80 (2H, m), 5. 50 (1H,

20 s), 6. 62 (1H, d, J=7. 9Hz), 7. 15-7. 45 (6H, m)

FAB-MS (m/e) : 384/386 [M+H] +

#### 実施例83

#### 25 化合物例1180の製造

ジアステレオマーa (Ar: 7-Cl-Ph; R¹: H; R²: H; R³: i-Pr; R⁴: H; R⁵: 4-MeO-Ph; n=2)  $^1$ HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 98 (3H, d, J=6. 9Hz), 0. 98 (3H, d, J=6. 9Hz), 1. 74-1. 88 (1H, m), 3. 29

(1H, dd, J=11.2, 14.8Hz), 3.44 (1H, dd, J=2.4, 14.8Hz), 3.49 (1H, ddd, J=2.4, 5.2, 11.2Hz), 3.84 (3H, s), 6.01 (1H, s), 6.73 (1H, dd, J=1.3, 7.9Hz), 6.94 (2H, d, J=8.0Hz), 7.20 (1H, t, J=7.9Hz), 7.27 (1H, d, J=8.0Hz), 7.37 (1H, dd, J=1.3, 7.9Hz)

FAB-MS (m/e): 380/382 [M+H] +

FAB-MS (m/e):380/382 [M+H] + ジアステレオマーb (Ar:9-Cl-Ph; R<sup>1</sup>:H; R<sup>2</sup>:H; R<sup>3</sup>:i-Pr; R<sup>4</sup>:H; R<sup>5</sup>:4-MeO-Ph; n=2)

10 ¹HNMR (CDC1<sub>3</sub>) δ: 0. 93 (3H, d, J=6. 7Hz), 0. 9
7 (3H, d, J=6. 8Hz), 1. 88-2. 01 (1H, m), 3. 07
(1H, ddd, J=4. 6, 7. 0, 9. 1Hz), 3. 65-3. 84 (2H, m), 3. 84 (3H, s), 5. 45 (1H, s), 6. 69 (1H, d, J=7. 9Hz), 6. 93 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 19 (1H, d, J=7. 9Hz), 7. 22 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 41 (1H, d, J=7. 9Hz)

FAB-MS (m/e) : 380/382 [M+H] +

## 実施例84

 20
 化合物例1181の製造(Ar:9-Cl-Ph; R¹:H; R²:H; R³:i

 -Pr; R⁴:H; R⁵:4-OH-Ph; n=2)

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 92 (3H, d, J=6. 7Hz), 0. 9 7 (3H, d, J=6. 7Hz), 1. 87-1. 99 (1H, m), 3. 00 -3. 10 (1H, m), 3. 64-3. 77 (2H, m), 5. 43 (1H,

25 s), 6. 67-6. 70 (1H, m), 6. 84-6. 89 (2H, m), 7 . 14-7. 23 (3H, m), 7. 38-7. 43 (1H, m) FAB-MS (m/e) : 366/368 [M+H] +

#### 実施例85

144

PCT/JP01/11267

# 化合物例1199の製造

WO 02/053548

ジアステレオマー a  $(Ar: 9-Cl-Ph; R^1: H; R^2: H; R^3: i-Pr; R^4: H; R^5: 3-Cl-4-Me-Ph; n=2)$ 

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 98 (3H, d, J=6.8Hz), 0. 9 8 (3H, d, J=6.8Hz), 1. 74-1.85 (1H, m), 2. 39 (3H, s), 3. 40-3.50 (2H, m), 6. 09 (1H, s), 6. 7 0 (1H, d, J=7.7Hz), 7. 10 (1H, d, J=7.9Hz), 7. 20-7.27 (2H, m), 7. 36-7.41 (2H, m)

FAB-MS (m/e) : 398/400 [M+H] +

10 ジアステレオマーb (Ar: 9-Cl-Ph;  $R^1: H; R^2: H; R^3: i-P$ r;  $R^4: H; R^5: 3-Cl-4-Me-Ph; n=2$ )

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 93 (3H, d, J=6.8Hz), 0. 9 7 (3H, d, J=6.6Hz), 1. 81-1. 98 (1H, m), 2. 40 (3H, s), 3. 00-3. 10 (1H, m), 3. 67-3. 75 (2H,

15 m), 5. 46 (1H, s), 6. 66 (1H, d, J=7.9Hz), 7. 0 7 (1H, dd, J=1.7, 7. 9Hz), 7. 21 (1H, dd, J=6. 9, 7. 9Hz), 7. 25 (1H, d, J=7.9Hz), 7. 34 (1H, d, J=1.7Hz), 7. 42 (1H, d, J=6.9Hz) FAB-MS (m/e): 398/400 [M+H] +

20

# 実施例86

#### 化合物例1201の製造

ジアステレオマーa (Ar: 9-Cl-Ph;  $R^1: H; R^2: H; R^3: i-P$ r;  $R^4: H; R^5: 3-F-4-F-Ph; n=2$ )

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 0. 98 (3H, d, J=6. 8Hz), 0. 9 9 (3H, d, J=6. 7Hz), 1. 72-1. 84 (1H, m), 3. 25 (1H, dd, J=11. 6, 14. 9Hz), 3. 40-3. 50 (2H, m), 6. 17 (1H, s), 6. 66 (1H, d, J=7. 5Hz), 7. 00 -7. 10 (1H, m), 7. 12-7. 30 (3H, m), 7. 42 (1H,

145

d, J = 8.1 Hz)

FAB-MS (m/e) : 386/388 [M+H] +

FAB-MS (m/e) : 386/388 [M+H] +

ジアステレオマーb (Ar: 9-Cl-Ph;  $R^1: H; R^2: H; R^3: i-P$ r;  $R^4: H; R^5: 3-F-4-F-Ph: n=2$ )

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 0. 9 4 (3 H, d, J=6.7 Hz), 0. 9 8 (3 H, d, J=6.7 Hz), 1. 82-1. 95 (1 H, m), 2. 95 -3. 10 (1 H, m), 3. 60-3. 78 (2 H, m), 5. 53 (1 H, s), 6. 63 (1 H, d, J=7. 9 Hz), 7. 00-7. 09 (1 H, m), 7. 13-7. 30 (3 H, m), 7. 45 (1 H, d, J=7. 9 Hz)

# 実施例87

10

# 化合物例1208の製造

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 93 (3H, d, J=6. 7Hz), 0. 9 7 (3H, d, J=6. 7Hz), 1. 85-1. 98 (1H, m), 3. 00 -3. 10 (1H, m), 3. 65-3. 75 (2H, m), 3. 92 (3H, s), 5. 46 (1H, s), 6. 68 (1H, d, J=7. 2Hz), 6. 9 5-7. 12 (2H, m), 7. 22 (1H, t, J=7. 9Hz)

146

PCT/JP01/11267

FAB-MS (m/e) : 398/400 [M+H] +

# 実施例88

WO 02/053548

<u>化合物例1219の製造(Ar:9-Cl-Ph;R<sup>1</sup>:H;R<sup>2</sup>:H;R<sup>3</sup>:i
-Pr;R<sup>4</sup>:H;R<sup>5</sup>:3-I, 4-n-PrNHCOCH<sub>2</sub>O-Ph;n=2
)</u>

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 0. 94 (3H, d, J=6.7Hz), 0. 9 8 (3H, d, J=6.7Hz), 1. 01 (3H, t, J=7.4Hz), 1 . 55-1. 70 (2H, m), 1. 84-1. 98 (1H, m), 3. 02-10 3. 09 (1H, m), 3. 37 (1H, t, J=6.9Hz), 3. 39 (1 H, t, J=6.9Hz), 3. 65-3. 78 (2H, m), 4. 55 (2H , s), 5. 48 (1H, s), 6. 64 (1H, dd, J=1.2, 7.9H z), 6. 81 (1H, d, J=8.4Hz), 7. 21 (1H, brs), 7 . 22-7. 27 (1H, m), 7. 30 (1H, dd, J=2.2, 8.4H 15 z), 7. 45 (1H, dd, J=1.2, 7.9Hz), 7. 77 (1H, d , J=2. 2Hz)

FAB-MS (m/e) : 591/593 [M+H] +

#### 実施例89

20 <u>化合物例1220の製造(Ar:9-Cl-Ph;R<sup>1</sup>:H;R<sup>2</sup>:H;R<sup>3</sup>:i -Pr;R<sup>4</sup>:H;R<sup>5</sup>:3-I-4-MeO-Ph;H;n=2)</u>

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 94 (3H, d, J=6.7Hz), 0. 9 8 (3H, d, J=6.9Hz), 1. 85-2. 00 (1H, m), 3. 02 -3. 12 (1H, m), 3. 68-3. 72 (2H, m), 3. 91 (3H,

25 s), 5. 44 (1H, s), 6. 65-6. 69 (1H, m), 6. 84 (1 H, d, J=8. 5Hz), 7. 20-7. 27 (2H, m), 7. 44 (1H, dd, J=1. 3, 8. 1Hz), 7. 76 (1H, d, J=2. 1Hz) FAB-MS (m/e): 506/508 [M+H] +

#### 実施例90

# 化合物例1227の製造

ジアステレオマーa (Ar: 9-F-Ph;  $R^1: H; R^2: H; R^3: i-Pr$ ;  $R^4: H; R^5: Ph; n=2$ )

- <sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 0. 98 (3H, d, J=6. 9Hz), 0. 9 8 (3H, d, J=6. 9Hz), 1. 70-1. 85 (1H, m), 3. 00 (1H, dd, J=11. 1, 14. 5Hz), 3. 42 (1H, dd, J=2 . 3, 14. 5Hz), 3. 50 (1H, ddd, J=2. 3, 4. 8, 11. 1Hz), 5. 99 (1H, s), 6. 50 (1H, d, J=7. 9Hz), 7
- 10 . 05 (1H, dd, J=7. 9, 11. 0Hz), 7. 28-7. 45 (6H, m)

FAB-MS (m/e) : 334 [M+H] +

ジアステレオマーb (Ar:9-F-Ph;  $R^1:H; R^2:H; R^3:i-Pr$ ;  $R^4:H; R^5:Ph; n=2$ )

- <sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 0. 92 (3H, d, J=6. 7Hz), 0. 9 7 (3H, d, J=6. 7Hz), 1. 88-2. 02 (1H, m), 3. 00 -3. 10 (1H, m), 3. 60-3. 75 (2H, m), 5. 53 (1H, s), 6. 53 (1H, d, J=7. 9Hz), 7. 11 (1H, dd, J=7. 9, 10. 7Hz), 7. 25-7. 45 (6H, m)
- 20 FAB-MS (m/e) : 334 [M+H] +

# 実施例91

化合物例1232の製造(Ar:9-F-Ph; R<sup>1</sup>:H; R<sup>2</sup>:H; R<sup>3</sup>:i-Pr; R<sup>4</sup>:H; R<sup>5</sup>:4-MeO-Ph; n=2)

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 0. 93 (3H, d, J=6. 7Hz), 0. 9 7 (3H, d, J=6. 8Hz), 1. 85-2. 00 (1H, m), 2. 98 -3. 11 (1H, m), 3. 65-3. 71 (2H, m), 3. 84 (3H, s), 5. 48 (1H, s), 6. 56 (1H, d, J=7. 3Hz), 6. 9 3 (2H, d, J=8. 5Hz), 7. 05-7. 15 (1H, m), 7. 24

148

(2H, d, J=8.5Hz), 7. 25-7.36 (1H, m) FAB-MS (m/e): 364 [M+H] +

## 実施例92

5 <u>化合物例1261の製造(Ar:9-F-Ph;R<sup>1</sup>:H;R<sup>2</sup>:H;R<sup>3</sup>:i-</u> Pr;R<sup>4</sup>:H; R<sup>5</sup>:3-I-4-MeO-Ph;n=2)

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 94 (3H, d, J=6. 7Hz), 0. 9 7 (3H, d, J=6. 6Hz), 1. 85-1. 98 (1H, m), 3. 00 -3. 10 (1H, m), 3. 63-3. 70 (2H, m), 3. 91 (3H,

10 s), 5. 49 (1H, s), 6. 56 (1H, d, J=7. 9Hz), 6. 5 8 (1H, d, J=8. 3Hz) 7. 10-7. 17 (1H, dd, J=7. 9 , 8. 5Hz), 7. 20-7. 40 (2H, m), 7. 78 (1H, d, J= 2. 2Hz)

FAB-MS (m/e) : 490 [M+H] +

15

#### 実施例93

# 化合物例1275の製造

ジアステレオマーa  $(Ar: 7-I-8-n-PrNHCOCH_2O-Ph; R^1: H; R^2: H; R^3: i-Pr; R^4: H; R^5: Ph; n=2)$ 

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>) δ: 0. 95 (3H, t, J=7. 4Hz), 0. 9 7 (3H, d, J=7. 5Hz), 0. 97 (3H, d, J=7. 5Hz), 1 . 50-1. 68 (2H, m), 1. 73-1. 88 (1H, m), 3. 07 ( 1H, dd, J=11. 0, 14. 1Hz), 3. 34 (1H, t, J=6. 7 Hz), 3. 36 (1H, t, J=6. 7Hz), 3. 43 (1H, dd, J= 25 2. 0, 14. 1Hz), 3. 45-3. 52 (1H, m), 4. 59 (2H, s), 5. 75 (1H, s), 6. 86 (1H, brs), 7. 10 (1H, s) ), 7. 35-7. 48 (5H, m), 7. 54 (1H, s)

FAB-MS (m/e) : 557 [M+H] +

ジアステレオマーb(Ar:7-I-8-n-PrNHCOCH2O-Ph;R<sup>1</sup>

149

:H;  $R^2$ :H;  $R^3$ : i-Pr;  $R^4$ :H;  $R^5$ :Ph; n=2)

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ :0.95 (3H, d, J=6.8Hz), 0.9

8 (3H, d, J=6.8Hz), 1.00 (3H, t, J=7.3Hz), 1

.55-1.70 (2H, m), 1.90-2.01 (1H, m), 2.95
3.01 (1H, m), 3.36 (1H, t, J=6.7Hz), 3.38 (1H, t, J=6.7Hz), 3.38 (1H, t, J=6.7Hz), 3.42 (1H, dd, J=9.3, 14.5Hz), 3.49 (1H, dd, J=3.0, 14.5Hz), 4.61 (2H, s), 5.73 (1H, s), 6.88 (1H, brs), 7.26-7.44 (7H, m), 7.52 (1H, s)

10 FAB-MS (m/e) : 557 [M+H] +

## 実施例94

# 化合物例1276の製造

ジアステレオマーa  $(Ar: 7-I-8-MeO-Ph; R^1: H; R^2: H; R^3: i-Pr; R^4: H; R^5: Ph; n=2)$ 

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 97 (3H, d, J=6. 9Hz), 0. 9 7 (3H, d, J=6. 9Hz), 1. 75-1. 85 (1H, m), 3. 08 (1H, dd, J=11. 2, 14. 2Hz), 3. 43 (1H, dd, J=2 . 3, 14. 2Hz), 3. 48 (1H, ddd, J=2. 3, 5. 0, 11.

20 2Hz), 3. 95 (3H, s), 5. 75 (1H, s), 7. 08 (1H, s), 7. 31-7. 47 (5H, m), 7. 55 (1H, s)

FAB-MS (m/e) : 472 [M+H] +

ジアステレオマーb  $(Ar:7-I-8-MeO-Ph;R^1:H;R^2:H;R^3:i-Pr;R^4:H;R^5:Ph;n=2)$ 

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 0. 95 (3H, d, J=6. 9Hz), 0. 9 8 (3H, d, J=6. 7Hz), 1. 88-1. 99 (1H, m), 2. 98 (1H, ddd, J=3. 0, 5. 8, 9. 4Hz), 3. 41 (1H, dd, J=9. 4, 14. 3Hz), 3. 49 (1H, dd, J=3. 0, 14. 3Hz), 3. 98 (3H, s), 5. 71 (1H, s), 7. 26-7. 41 (5 WO 02/053548

150

PCT/JP01/11267

H, m), 7. 33 (1H, s), 7. 54 (1H, s) FAB-MS (m/e): 472 [M+H] +

#### 実施例95

5 <u>化合物例1277の製造(Ar:9-I-6-MeO-Ph; R<sup>1</sup>:H; R<sup>2</sup>:H</u>; R<sup>3</sup>:i-Pr; R<sup>4</sup>:H; R<sup>5</sup>:Ph; n=2)

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 96 (3H, d, J=6. 9Hz), 0. 9 9 (3H, d, J=6. 9Hz), 1. 72-1. 89 (1H, m), 3. 10 -3. 33 (3H, m), 3. 51 (3H, s), 6. 38 (1H, s), 7.

10 18-7.26 (2H, m), 7. 26-7.33 (3H, m), 7. 79 (1 H, d, J=8.4Hz), 7. 99 (1H, d, J=8.4Hz) FAB-MS (m/e): 472 [M+H] +

#### 実施例96

15 化合物例1278の製造(Ar:6-I-9-OH-Ph; R<sup>1</sup>:H; R<sup>2</sup>:H; R<sup>3</sup>:i-Pr; R<sup>4</sup>:H; R<sup>5</sup>:Ph; n=2)

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 90 (3H, d, J=6.6Hz), 0. 9 6 (3H, d, J=6.7Hz), 1. 85-1. 95 (1H, m), 3. 00 -3. 10 (1H, m), 3. 64-3. 71 (2H, m), 4. 07 (3H,

20 s), 5. 41 (1H, s), 6. 21 (1H, d, J=8.5Hz), 7. 2 5-7. 45 (5H, m), 7. 71 (1H, d, J=8.5Hz)

FAB-MS (m/e): 472 [M+H] +

#### 実施例97

25 化合物例1093の製造(5-(4-クロロ-3-メチルフェニル)-3-イソ プロピル-2,3,4,5-テトラヒドロ-1*H*-1λ<sup>6</sup>,4-ベンゾチアゼピ ン-1,1-ジオン)

チオサリチル酸メチルエステル10.0g(59.5mmo1)を含むメタノール溶液20mlに、実施例1の工程1で得られた2-イソプロピルアジリジン

151

10mlを、0℃にて10分間かけて滴下した。反応溶液を室温に戻し一晩攪拌後、反応溶液を減圧下に濃縮した。残査にテトラヒドロフラン溶液100mlを加え、続いてトリエチルアミン16.6ml(119mmol)、二炭酸-t-ブチル14.2g(65.4mmol)を加え、2時間攪拌した。酢酸エチルエステルで反応溶液を抽出し、有機層を10%硫酸水素カリウム溶液、飽和食塩水溶液で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下に濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチルエステル=4:1)により精製し、メチル 2-(-2-{(t-ブトキシカルボニル)アミノ}-3-メチルブチル)スルファニル)ベンゾエート12.4g(収率:59%)を淡黄色油状物として得た。

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>) δ: 0. 93 (3H, d, J=6. 7Hz), 0. 9
7 (3H, d, J=6. 7Hz), 1. 42 (9H, s), 2. 00-2. 10
(1H, m), 3. 01-3. 15 (2H, m), 3. 70-3. 82 (1H, m), 3. 91 (3H, s), 4. 71 (1H, bs), 7. 12-7. 20 (
15 1H, m), 7. 39-7. 46 (2H, m), 7. 92 (1H, d, J=6. 9Hz)

FAB-MS (m/e) : 354 [M+H] +

20

25

工程1で得られたメチル 2-((2-{(t-ブトキシカルボニル)アミノ}-3-メチルブチル)スルファニル)ベンゾエート12.4g(35.1mmol)のメタノール溶液(100ml)に、氷冷下、2N水酸化ナトリウム水溶液35ml(70.0mmol)を加え、室温で反応溶液を一晩攪拌した。反応溶液を減圧下に濃縮し、得られた残渣に1N塩酸水溶液(40ml)を加えクロロホルムで抽出し、有機層を飽和食塩水溶液で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に濃縮した。残査に塩化メチレン溶液50mlを加え、続いて1-ヒドロキシベンゾトリアゾール10.0g(119mmol)、1-(3-ジメチルアミノプロピル)-3-エチルカルボジイミド塩酸塩10.0g、N,O-ジメチルヒドロキシルアミン塩酸塩8.79gを加え、4時間攪拌した。有機反応溶液に飽和塩化アンモニウム水溶液を添加し、酢酸エチルエステルで抽出し、有機層を10%硫酸水素カリウム溶液、飽和食塩水溶液で洗浄後、硫酸マグネシウ

ムで乾燥し、減圧下に濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチルエステル=4:1)により精製し、t-ブチルN-(1-{({2-({メトキシ(メチル)アミノ}カルボニル)フェニル}スルファニル)メチル}-2-メチルプロピル)カルバメート8.15g(収率:60%)を淡黄色油状物として得た。

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 89 (3H, d, J=6. 6Hz), 0. 9 0 (3H, d, J=6. 8Hz), 1. 36 (9H, s), 1. 82-2. 00 (1H, m), 3. 01-3. 20 (3H, m), 3. 32 (3H, bs), 3. 53 (3H, bs), 5. 08 (1H, bs), 7. 21-7. 27 (2H, m), 7. 27-7. 38 (1H, m), 7. 54 (1H, d, J=7. 5Hz)

FAB-MS (m/e) : 383 [M+H] +

10

15

20

25

工程2で得られた t ーブチル Nー(1 ー { ( {2 ー ( {3 トキシ (3 チル) アミノ} カルボニル)フェニル} スルファニル)メチル} ー2 ーメチルプロピル)カルバメート 150 mg(0.39 mmo 1)を含むテトラヒドロフラン溶液(2 m1)に、マグネシウム 117 mg(4.2 mmo 1)と2 ークロロー5 ーブロモトルエン 305 mg(3.9 mmo 1)とにより調製したグリニアル試薬のテトラヒドロフラン溶液(5 m1)を、窒素雰囲気下、-78 ℃にて 10 分間かけて滴下した。反応溶液を-70 ℃で2.5 時間攪拌後、反応溶液に飽和塩化アンモニウム水溶液を添加した。酢酸エチルエステルで反応溶液を抽出し、有機層を飽和食塩水溶液で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に濃縮た。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチルエステル=4:1)により精製し、1 ーブチル Nー(1 ー { ( {1 ー 2 ー メチルベンゾイル)フェニル} スルファニル)メチル} ー1 ー 1

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 84 (3H, d, J=6. 8Hz), 0. 8 4 (3H, d, J=6. 8Hz), 1. 37 (9H, s), 1. 75-1. 85 (1H, m), 2. 29 (3H, s), 2. 95-3. 05 (2H, m), 3. 50-3. 60 (1H, m), 4. 75 (1H, bs), 7. 26-7. 31 ( 2H, m), 7. 39-7. 59(4H, m), 7. 68(1H, d, J=1. 9Hz)

FAB-MS (m/e) : 449 [M+H] +

工程3で得られたtーブチル N-(1-{({2-(4-クロロ-3-メチ ルベンゾイル)フェニル スルファニル)メチル - 2 - メチルプロピル)カル バメート 6 8 mg (0. 1 5 mm o l) に 4 N塩化水素 1, 4 ージオキサン溶液 (3.0m1)を加え室温で一晩攪拌し、反応溶液を減圧下に濃縮した。残渣に 2. 6-ルチジン(3.0m1)を加え、濃塩酸(1.0m1)を添加した。添 加終了後、混合物を3時間共沸させ、減圧留去した。残渣を飽和炭酸水素ナトリ ウム水溶液で回収し、溶液を酢酸エチルで2回抽出した。集めた抽出物を飽和食 10 塩水溶液で洗浄し、乾燥し、減圧下に濃縮した。残渣にトリフルオロ酢酸(3. 0 m 1) 溶液を加え、30%過酸化水素水(1.0 m 1)を約0℃の温度で添加 した。添加終了後、混合物を室温で一晩攪拌し、10%チオ硫酸ナトリウム水溶 液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で処理し、酢酸エチルで2回抽出し、抽出物 を集めて飽和食塩水溶液で洗浄し、乾燥し、減圧下に濃縮した。残渣に4N塩化 15 水素1.4-ジオキサン溶液(3.0ml)を加え、亜鉛粉末(200mg)を 徐々に添加した。混合液を一晩室温で攪拌し、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で 処理し、セライトで濾過した。酢酸エチルで2回抽出し、抽出物を集めて飽和食 塩水溶液で洗浄し、乾燥し、減圧下に濃縮した。残渣をシリカゲル上で、ヘキサ ン/酢酸エチル(4:1)を溶離剤とするカラムクロマトグラフィーに付し、5 20 (4-クロロ-3-メチルフェニル)-3-イソプロピル-2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-1λ $^6$ , 4-ベンゾチアゼピン-1, 1-ジオンのジアス テレオマーa (12.8mg) およびb (22.3mg) を淡黄色の油状生成物 として得た。

# 25 ジアステレオマー a

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 98 (3H, d, J=6. 9Hz), 0. 9 8 (3H, d, J=6. 9Hz), 1. 75-1. 89 (1H, m), 2. 40 (3H, s), 3. 05 (1H, dd, J=11. 3, 14. 2Hz), 3. 4 4 (1H, dd, J=2. 3, 14. 2Hz), 3. 50 (1H, ddd, J=

154

2. 3, 4. 8, 11. 3Hz), 5. 85 (1H, s), 7. 18 (1H, d d, J=2. 2, 8. 2Hz), 7. 26 (1H, d, J=2. 2Hz), 7. 36-7. 43 (3H, m), 8. 13-8. 17 (1H, m) FAB-MS (m/e): 364 [M+H] +

5 ジアステレオマーb

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 0. 95 (3H, d, J=6.8Hz), 0. 9 9 (3H, d, J=6.8Hz), 1. 90-2. 05 (1H, m), 2. 37 (3H, s), 2. 98 (1H, ddd, J=3.5, 5. 9, 8. 9Hz), 3. 43 (1H, dd, J=8. 9, 14. 3Hz), 3. 49 (1H, dd, 10 J=3. 5, 14. 3Hz), 5. 80 (1H, s), 6. 89-6. 94 (1 H, m), 7. 09 (1H, dd, J=2. 1, 8. 3Hz), 7. 19 (1H, dd, J=2.1Hz), 7. 33 (1H, d, J=8.3Hz), 7. 45-7. 52 (2H, m), 8. 13-8. 18 (1H, m) FAB-MS (m/e): 364 [M+H] <sup>+</sup>

15

以下に実施例97と同様にして得た化合物の物理定数を示す。

実施例98

化合物例1008の製造(Ar:Ph;R<sup>1</sup>:H;R<sup>2</sup>:H;R<sup>3</sup>:i-Pr;R<sup>4</sup>:H;R<sup>5</sup>:4-Pyridyl;n=0)

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 0. 95 (3H, d, J=6. 7Hz), 0. 9 8 (3H, d, J=6. 6Hz), 1. 63-1. 80 (1H, m), 2. 41 (1H, dd, J=10. 9, 14. 0Hz), 2. 91 (1H, dd, J=2 . 2, 14. 0Hz), 2. 96-3. 04 (1H, m), 5. 75 (1H, s ), 6. 51-6. 54 (1H, m), 7. 15-7. 19 (2H, m), 7.

25 41 (2H, d, J=6. 1Hz), 7. 67-7. 71 (1H, m), 8. 6 1 (2H, d, J=6. 1Hz)

FAB-MS (m/e) : 285 [M+H] +

# 化合物例1018の製造

ジアステレオマーa (Ar: Ph;  $R^1$ : H;  $R^2$ : H;  $R^3$ : i - Pr;  $R^4$ : H;  $R^5$ : 4-Me-Ph; n=2)

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>) δ: 0. 97 (3H, d, J=6. 8Hz), 0. 9 7 (3H, d, J=6. 8Hz), 1. 70-1. 87 (1H, m), 2. 40 (3H, s), 3. 07 (1H, dd, J=11. 4, 14. 3Hz), 3. 4 2 (1H, dd, J=2. 3, 14. 3Hz), 3. 52 (1H, ddd, J=2, 3, 4. 9, 11. 4Hz), 5. 82 (1H, s), 6. 71-6. 75 (1H, m), 7. 21-7. 30 (4H, m), 7. 32-7. 41 (2H,

10 m), 8. 12-8. 16 (1H, m)

FAB-MS (m/e) : 330 [M+H] +

ジアステレオマーb (Ar: Ph;  $R^1$ : H;  $R^2$ : H;  $R^3$ : i - Pr;  $R^4$ : H;  $R^5$ : 4-Me-Ph; n=2)

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 0. 96 (3H, d, J=6. 9Hz), 0. 9 9 (3H, d, J=6. 7Hz), 1. 93-2. 00 (1H, m), 2. 37 (3H, s), 2. 96 (1H, ddd, J=3. 6, 5. 7, 8. 9Hz), 3. 44 (1H, dd, J=8. 9, 14. 3Hz), 3. 47 (1H, dd, J=3. 6, 14. 3Hz), 5. 80 (1H, s), 6. 91-6. 95 (1 H, m), 7. 16-7. 23 (4H, m), 7. 43-7. 49 (2H, m)

20 , 8. 13-8. 17 (1H, m) FAB-MS (m/e) : 330 [M+H] +

#### 実施例100

## 化合物例1019の製造

(3H, s), 3. 07 (1H, dd, J=11.4, 14.3Hz), 3. 4

156

2 (1H, dd, J=2. 2, 14. 3Hz), 3. 52 (1H, ddd, J=2, 2, 4. 9, 11. 4Hz), 5. 83 (1H, s), 6. 70-6. 74 (1H, m), 7. 12-7. 22 (3H, m), 7. 27-7. 41 (3H, m), 8. 12-8. 16 (1H, m)

5 FAB-MS (m/e):330 [M+H]  $^+$  ジアステレオマーb (Ar:Ph;R $^1$ :H;R $^2$ :H;R $^3$ :i-Pr;R $^4$ :H;R $^5$ :3-Me-Ph;n=2)  $^1$ HNMR (CDCl $_3$ )  $\delta$ :0.95 (3H, d, J=6.9Hz),0.9

9 (3H, d, J=6. 7Hz), 1. 92-2. 04 (1H, m), 2. 36 10 (3H, s), 2. 96 (1H, ddd, J=3. 7, 5. 9, 8. 9Hz), 3. 46 (1H, dd, J=8. 9, 14. 3Hz), 3. 50 (1H, dd, J=3. 7, 14. 3Hz), 5. 80 (1H, s), 6. 88-6. 92 (1 H, m), 7. 11-7. 17 (3H, m), 7. 25-7. 31 (1H, m), 7. 43-7. 50 (2H, m), 8. 12-8. 16 (1H, m)

15 FAB-MS (m/e): 330 [M+H] +

#### 実施例101

20

#### 化合物例1024の製造

ジアステレオマーa (Ar: Ph;  $R^1$ : H;  $R^2$ : H;  $R^3$ : i - Pr;  $R^4$ : H;  $R^5$ : 3 - Ph - Ph; n = 2)

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 99 (3H, d, J=6.6Hz), 0. 9 9 (3H, d, J=6.6Hz), 1. 75-1. 85 (1H, m), 3. 10 (1H, dd, J=11.7, 14.1Hz), 3. 45 (1H, dd, J=2.1, 14.1Hz), 3. 51-3. 58 (1H, m), 5. 97 (1H, s

25 ), 6. 78 (1H, dd, J=2. 1, 6. 3Hz), 7. 30-7. 70 ( 11H, m), 8. 10-8. 20 (1H, m)

FAB-MS (m/e) : 392 [M+H] +

ジアステレオマーb (Ar: Ph;  $R^1$ : H;  $R^2$ : H;  $R^3$ : i - Pr;  $R^4$ : H;  $R^5$ : 3 - Ph - Ph; n = 2)

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 97 (3H, d, J=6. 9Hz), 1. 0 1 (3H, d, J=6. 5Hz), 1. 95-2. 03 (1H, m), 2. 98 -3. 18 (1H, m), 3. 45-3. 56 (2H, m), 5. 92 (1H, s), 6. 96-6. 99 (1H, dd, J=3. 6, 5. 5Hz), 7. 28 -7. 60 (11H, m), 8. 16 (1H, dd, J=3. 5, 5. 5Hz) FAB-MS (m/e): 392 [M+H] <sup>+</sup>

## 実施例102

# 化合物例1026の製造

10 ジアステレオマーa (Ar: Ph;  $R^1$ : H;  $R^2$ : H;  $R^3$ : i - Pr;  $R^4$ : H;  $R^5$ : 4-Cl-Ph; n=2)

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 98 (3H, d, J=6. 9Hz), 0. 9 8 (3H, d, J=6. 9Hz), 1. 73-1. 88 (1H, m), 3. 05 (1H, dd, J=11. 6, 14. 5Hz), 3. 45 (1H, dd, J=2

- 15 . 3, 14. 5Hz), 3. 49 (1H, ddd, J=2, 3, 4. 9, 11. 6Hz), 5. 91 (1H, s), 6. 60-6. 70 (1H, m), 7. 31 -7. 42 (6H, m), 8. 12-8. 17 (1H, m) FAB-MS (m/e): 350/352 [M+H] +
  - ジアステレオマーb
- 20 (Ar: Ph;  $R^1$ : H;  $R^2$ : H;  $R^3$ : i-Pr;  $R^4$ : H;  $R^5$ : 4-Cl-Ph; n=2)

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 95 (3H, d, J=6. 9Hz), 0. 9 9 (3H, d, J=6. 8Hz), 1. 88-2. 00 (1H, m), 3. 00 (1H, ddd, J=3. 5, 5. 6, 8. 9Hz), 3. 41 (1H, dd,

25 J=8. 9, 14. 3Hz), 3. 44 (1H, dd, J=3. 5, 14. 3Hz), 5. 83 (1H, s), 6. 90-6. 94 (1H, m), 7. 26 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 34 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 46 -7. 53 (2H, m), 8. 14-8. 18 (1H, m)

FAB-MS (m/e) : 350/352 [M+H] +

#### 実施例103

# 化合物例1083の製造

FAB-MS (m/e) : 344 [M+H] +

- 15 ジアステレオマーb (Ar: Ph; R¹: H; R²: H; R³: i-Pr; R⁴: H; R⁵: 3-Me-4-Me-Ph; n=2) 
   ¹HNMR (CDCl₃)  $\delta$ : 0. 95 (3H, d, J=6.8Hz), 0. 9 8 (3H, d, J=6.8Hz), 1. 96 (3H, s), 1. 96-2. 11 (1H, m), 2. 29 (3H, s), 2. 77-2. 90 (1H, m), 3.
- 20 56-3.68 (2H, m), 6.04 (1H, s), 6.69-6.73 (1 H, m), 7.19-7.26 (3H, m), 7.38-7.51 (2H, m) , 8.08-8.12 (1H, m) FAB-MS (m/e):344 [M+H] +

# 25 実施例104

## 化合物例1084の製造

ジアステレオマーa (Ar: Ph; R¹: H; R²: H; R³: i-Pr; R⁴: H; R⁵: 2-Me-4-Me-Ph; n=2)

¹HNMR (CDCl₃)  $\delta$ : 0. 98 (3H, d, J=6.8Hz), 0. 9

WO 02/053548

159

PCT/JP01/11267

8 (3H, d, J=6. 8Hz), 1. 76-1. 83 (1H, m), 2. 03 (3H, s), 2. 37 (3H, s), 3. 05 (1H, dd, J=11. 5, 14. 3Hz), 3. 45 (1H, dd, J=2. 1, 14. 3Hz), 3. 5 2 (1H, ddd, J=2, 1, 4. 5, 11. 5Hz), 5. 99 (1H, s), 6. 63-6. 66 (1H, m), 7. 02 (1H, s), 7. 14 (1H, d, J=8. 0Hz), 7. 31-7. 42 (2H, m) 7. 45 (1H, d, J=8. 0Hz), 8. 12-8. 15 (1H, m) FAB-MS (m/e): 344 [M+H] +

ジアステレオマーb (Ar: Ph;  $R^1$ : H;  $R^2$ : H;  $R^3$ : i - Pr;  $R^4$ : H 10 ;  $R^5$ : 2-Me-4-Me-Ph; n=2)

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>) δ: 0. 94 (3H, d, J=6.8Hz), 0. 9
7 (3H, d, J=6.8Hz), 1. 98-2. 10 (1H, m), 2. 20
5 (3H, s), 2. 36 (3H, s), 2. 76-2.83 (1H, m), 3
. 55-3.59 (2H, m), 5. 95 (1H, s), 6. 71-6.75 (
15 1H, m), 7. 03 (1H, s), 7. 12 (1H, d, J=8.2Hz),
7. 38-7.47 (2H, m), 7. 44 (1H, d, J=8.2Hz), 8
. 08-8.12 (1H, m)

FAB-MS (m/e) : 344 [M+H] +

#### 20 実施例105

# 化合物例1085の製造

ジアステレオマー a  $(Ar: Ph; R^1: H; R^2: H; R^3: i-Pr; R^4: H; R^5: 2-Me-5-Me-Ph; n=2)$ 

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 99 (3H, d, J=6.8Hz), 1. 0 25 0 (3H, d, J=6.9Hz), 1. 77-1. 90 (1H, m), 2. 02 (3H, s), 2. 40 (3H, s), 3. 05 (1H, dd, J=11.5, 14. 4Hz), 3. 47 (1H, dd, J=2.2, 14.4Hz), 3. 5 3 (1H, ddd, J=2, 2, 4.9, 11.5Hz), 6. 00 (1H, s), 6. 61-6.65 (1H, m), 7. 07 (1H, d, J=1.1Hz)

- , 7. 07 (1H, d, J=1. 1Hz), 7. 32-7. 42 (2H, m), 7. 37 (1H, d, J=1. 1Hz), 8. 12-8. 16 (1H, m)  $FAB-MS (m/e) : 344 [M+H]^{+}$
- ジアステレオマーb(Ar:Ph;R¹:H;R²:H;R³:i-Pr;R⁴:H
- 5 ;  $R^5$ : 2-Me-5-Me-Ph; n=2)
  - <sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta:0.96$  (3H, d, J=6.9Hz), 0.9
  - 9 (3H, d, J=6.8Hz), 2.00-2.12 (1H, m), 2.03
  - (3H, s), 2. 39(3H, s), 2. 81(1H, ddd, J=3. 8,
  - 6. 0, 8. 4Hz), 3. 56 (1H, dd, J=8. 4, 14. 1Hz),
- 10 3. 59 (1H, dd, J=3. 8, 14. 1Hz), 5. 95 (1H, s),
  - 6. 70-6. 74 (1H, m), 7. 08 (2H, s), 7. 36 (1H, s
  - ), 7. 38-7. 48 (2H, m), 8. 08-8. 12 (1H, m)
    - FAB-MS (m/e) : 344 [M+H] +

#### 15 実施例106

## 化合物例1087の製造

ジアステレオマーa (Ar: Ph;  $R^1: H; R^2: H; R^3: i-Pr; R^4: H$ ;  $R^5: 3-Me-4-Me-Ph; n=2$ )

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta:0.97$  (3H, d, J=6.9Hz), 0.9

- 20 7 (3H, d, J=6.9Hz), 1.75-1.89 (1H, m), 2.29
  - (3 H, s), 2. 30 (3 H, s), 3. 07 (1 H, dd, J=11.4,
  - 14. 3Hz), 3. 42 (1H, dd, J=2. 2, 14. 3Hz), <math>3. 5
  - 1 (1H, ddd, J=2, 2, 4. 9, 11. 4Hz), 5. 78 (1H, s
  - ), 6. 73-6. 77 (1H, m), 7. 11-7. 21 (3H, m), 7.
- 25 33-7.40 (2H, m), 8.11-8.15 (1H, m)

FAB-MS (m/e) : 344 [M+H] +

ジアステレオマーb (Ar:Ph;  $R^1:H; R^2:H; R^3: i-Pr; R^4:H$ ;  $R^5: 3-Me-4-Me-Ph; n=2$ )

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta:0.95$  (3H, d, J=6.8Hz), 0.9

161

8 (3H, d, J=6.8Hz), 1.93-2.06 (1H, m), 2.26 (3H, s), 2.28 (3H, s), 2.96 (1H, ddd, J=3.6, 5.8, 9.0Hz), 3.45 (1H, dd, J=9.0, 14.5Hz), 3.51 (1H, dd, J=3.6, 14.5Hz), 5.76 (1H, s), 6.91-6.94 (1H, m), 7.04 (1H, dd, J-1.6, 7.8Hz), 7.10 (1H, s), 7.14 (1H, d, J=7.8Hz), 7.42-7.49 (2H, m), 8.12-8.16 (1H, m) FAB-MS (m/e):344 [M+H] +

#### 10 実施例107

15

# 化合物例1090の製造

ジアステレオマーa (Ar: Ph;  $R^1: H; R^2: H; R^3: i-Pr; R^4: H$ ;  $R^5: 3-F, 4-Me-Ph; n=2$ )

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 97 (3H, d, J=6.8Hz), 0. 9 8 (3H, d, J=6.7Hz), 1. 70-1. 90 (1H, m), 2. 31

(3H, s), 3. 05 (1H, dd, J=11.4, 14.4Hz), 3. 4

3 (1H, dd, J=2. 3, 14. 4Hz), 3. 47-3. 55 (1H, m

), 5. 88 (1H, s), 6. 71-6. 74 (1H, m), 7. 03 (1H)

, dd, J=1. 5, 7. 7Hz), 7. 11 (1H, dd, J=1. 5, 10

20 . 6 H z), 7. 2 0 (1 H, dd, J=7. 7, 10. 6 H z), 7. 37-7. 41 (2 H, m), 8. 12-8. 16 (1 H, m)

FAB-MS (m/e) : 348 [M+H] +

ジアステレオマーb (Ar:Ph;  $R^1:H; R^2:H; R^3:i-Pr; R^4:H$ ;  $R^5: 3-F, 4-Me-Ph; n=2$ )

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 95 (3H, d, J=6. 7Hz), 0. 9 9 (3H, d, J=6. 7Hz), 1. 90-2. 11 (1H, m), 2. 28 (3H, s), 2. 97-3. 05 (1H, m), 3. 35-3. 50 (2H, m), 5. 81 (1H, s), 6. 92-7. 00 (2H, m), 7. 03 (1H, d, J=10. 8Hz), 7. 16 (1H, dd, J=7. 7, 10. 8Hz)

162

z), 7. 49-7. 51 (2H, m), 8. 14-8. 17 (1H, m) FAB-MS (m/e): 348 [M+H] +

#### 実施例108

## 5 化合物例1092の製造

ジアステレオマーa(Ar: Ph; R¹: H; R²: H; R³: i-Pr; R⁴: H; R⁵: 4-F-3-Me-Ph; n=2)

¹HNMR(CDC1₃)δ: 0. 97(3H, d, J=6. 9Hz), 0. 9

7 (3H, d, J = 6.9 Hz), 1.75-1.85 (1H, m), 2.30

10 (3H, d,  $J_{F-H}=1$ . 9Hz), 3. 06 (1H, dd, J=11. 3, 1 4. 2Hz), 3. 44 (1H, dd, J=2. 3, 14. 2Hz), 3. 49 (1H, ddd, J=2, 3, 4. 9, 11. 3Hz), 5. 83 (1H, s), 6. 69-6. 74 (1H, m), 7. 01-7. 08 (1H, m), 7. 1 5-7. 22 (2H, m), 7. 36-7. 43 (2H, m), 8. 12-8.

15 16 (1H, m)

20

FAB-MS (m/e) : 348 [M+H] +

ジアステレオマーb (Ar:Ph;  $R^1$ :H;  $R^2$ :H;  $R^3$ :i-Pr;  $R^4$ :H;  $R^5$ :4-F-3-Me-Ph; n=2)

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 95 (3H, d, J=6.8Hz), 0. 9 9 (3H, d, J=6.7Hz), 1. 88-2. 03 (1H, m), 2. 27

 $(3H, d, J_{F-H}=1.9Hz)$ , 2.97 (1H, ddd, J=3.5, 5

. 7, 9. 0 Hz), 3. 43 (1H, dd, J=9. 0, 14. 3 Hz), 3

. 47 (1H, dd, J=3. 5, 14. 3Hz), 5. 79 (1H, s), 6

. 89-6. 91 (1H, m), 6. 91-7. 03 (1H, m), 7. 07-

25 7. 17 (2H, m), 7. 45-7. 51 (2H, m), 8. 13-8. 17 (1H, m)

FAB-MS (m/e) : 348 [M+H] +

# 化合物例1094の製造

ジアステレオマーa (Ar: Ph;  $R^1$ : H;  $R^2$ : H;  $R^3$ : i - Pr;  $R^4$ : H;  $R^5$ : 3-F, 4-F-Ph; n=2)

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 0. 98 (3H, d, J=6. 4Hz), 0. 9 9 (3H, d, J=6. 4Hz), 1. 75-1. 85 (1H, m), 3. 04 (1H, dd, J=11. 9, 14. 2Hz), 3. 46 (1H, dd, J=2 2, 14. 2Hz), 3. 45-3. 54 (1H, m), 5. 93 (1H, s ), 6. 65-6. 90 (2H, m), 7. 05-7. 20 (2H, m), 7. 39-7. 48 (2H, m), 8. 13-8. 20 (1H, m)

10 FAB-MS (m/e) : 352 [M+H] +

ジアステレオマーb (Ar: Ph;  $R^1: H; R^2: H; R^3: i-Pr; R^4: H$ ;  $R^5: 3-F, 4-F-Ph; n=2$ )

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 96 (3H, d, J=6. 9Hz), 1. 0 1 (3H, d, J=6. 4Hz), 1. 88-1. 99 (1H, m), 2. 97 15 -3. 05 (1H, m), 3. 35-3. 42 (2H, m), 5. 83 (1H, s), 6. 95-7. 01 (2H, m), 7. 05-7. 25 (2H, m), 7 . 50-7. 55 (2H, m), 8. 15-8. 20 (1H, m) FAB-MS (m/e): 352 [M+H] +

#### 20 実施例110

#### 化合物例1095の製造

ジアステレオマーa( $Ar:Ph;R^1:H;R^2:H;R^3:i-Pr;R^4:H$ ;  $R^5:3-F,4-Cl-Ph;n=2$ )

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 99 (3H, d, J=7. 0Hz), 1. 0 25 0 (3H, d, J=7. 0Hz), 1. 75-1. 90 (1H, m), 3. 05 (1H, dd, J=11. 4, 14. 8Hz), 3. 46 (1H, dd, J=2 . 3, 14. 8Hz), 3. 45-3. 52 (1H, m), 5. 96 (1H, s ), 6. 70-6. 77 (1H, m), 7. 11 (1H, d, J=8. 3Hz) , 7. 30 (1H, dd, J=1. 7, 8. 3Hz), 7. 39-7. 47 (3 H, m), 8. 14-8. 17 (1H, m)

FAB-MS (m/e) : 368/370 [M+H] +

ジアステレオマーb (Ar: Ph;  $R^1$ : H;  $R^2$ : H;  $R^3$ : i - Pr;  $R^4$ : H;  $R^5$ : 3 - F, 4 - Cl - Ph; n = 2)

5 HNMR (CDC1<sub>3</sub>) δ: 0. 96 (3H, d, J=7. 0Hz), 1. 0
1 (3H, d, J=7. 0Hz), 1. 90-2. 00 (1H, m), 2. 98
-3. 07 (1H, m), 3. 35-3. 42 (2H, m), 5. 80 (1H, s), 6. 92-6. 97 (1H, m), 6. 99 (1H, d, J=8. 2Hz), 7. 18 (1H, d, J=10. 2Hz), 7. 36 (1H, dd, J=8)
10 . 2, 10. 2Hz), 7. 48-7. 55 (2H, m), 8. 12-8. 20

FAB-MS (m/e) : 368/370 [M+H] +

# 実施例111

(1 H, m)

## 15 化合物例1096の製造

ジアステレオマーa (Ar: Ph;  $R^1$ : H;  $R^2$ : H;  $R^3$ : i - Pr;  $R^4$ : H;  $R^5$ : 3 - Cl - 4 - Cl - Ph; n = 2)

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 98 (3H, d, J=6. 9Hz), 0. 9 9 (3H, d, J=6. 6Hz), 1. 77-1. 84 (1H, m), 3. 04 (1H, dd, J=11. 8, 14. 6Hz), 3. 46 (1H, dd, J=2 . 3, 14. 6Hz), 3. 45-3. 52 (1H, m), 5. 94 (1H, s

), 6. 69-6. 73 (1H, m), 7. 22 (1H, dd, J=1. 9, 8 . 3Hz), 7. 39-7. 44 (2H, m), 7. 48 (1H, d, J=8.

3Hz), 7. 56 (1H, d, J=1. 9Hz), 8. 14-8. 18 (1H)

25 , m)

20

FAB-MS (m/e): 384/386 [M+H] + ジアステレオマーb  $(Ar:Ph;R^1:H;R^2:H;R^3:i-Pr;R^4:H;R^5:3-Cl-4-Cl-Ph;n=2)$ 

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 96 (3H, d, J=6. 9Hz), 1. 0

165

1 (3H, d, J=6.8Hz), 1.87-1.98 (1H, m), 3.02 (1H, ddd, J=3.6, 5.5, 8.9Hz), 3.38 (1H, dd, J=8.9, 14.4Hz), 3.43 (1H, dd, J=3.6, 14.4H z), 5.83 (1H, s), 6.93-6.97 (1H, m), 7.08 (1 H, dd, J=1.9, 8.3Hz), 7.42 (1H, d, J=8.3Hz) , 7.48 (1H, d, J=1.9Hz), 7.50-7.56 (2H, m), 8.15-8.19 (1H, m) FAB-MS (m/e):384/386 [M+H] +

#### 10 実施例112

# 化合物例1100の製造

ジアステレオマーa(Ar: Ph; R¹: H; R²: H; R³: i-Pr; R⁴: H; R⁵: 3-Me, 4-MeO-Ph; n=2)
 ¹HNMR(CDCl₃) $\delta$ : 0. 97(3H, d, J=6. 7Hz), 0. 9
15 8(3H, d, J=6. 8Hz), 1. 75-1. 85(1H, m), 2. 24(3H, s), 3. 07(1H, dd, J=11. 4, 14. 3Hz), 3. 42(1H, dd, J=2. 2, 14. 3Hz), 3. 50(1H, ddd, 2. 2, 4. 8, 11. 4Hz), 3. 86(3H, s), 5. 75(1H, s),

20 . 14 (1H, d, J=2.0Hz), 7.19 (1H, dd, J=2.0, 8 .4Hz), 7.35-7.38 (2H, m), 8.11-8.14 (1H, m

6. 75-6. 78 (1H, m), 6. 86 (1H, d, J=8. 4Hz), 7

FAB-MS (m/e) : 360 [M+H] +

ジアステレオマーb(Ar:Ph;  $R^1$ :H;  $R^2$ :H;  $R^3$ :i-Pr;  $R^4$ :H

25 ;  $R^5: 3-Me, 4-MeO-Ph; n=2)$ 

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 95 (3H, d, J=6.7Hz), 0. 9 8 (3H, d, J=6.8Hz), 1. 95-2. 05 (1H, m), 2. 21 (3H, s), 2. 92-3. 01 (1H, m), 3. 40-3. 55 (2H, m), 3. 84 (3H, s), 5. 76 (1H, s), 6. 82 (1H, d, J WO 02/053548

166

PCT/JP01/11267

=8. 3 Hz), 6. 92-6. 96 (1 H, m), 7. 08 (1 H, dd, J = 2. 3, 8. 3 Hz), 7. 12 (1 H, d, J = 2. 3 Hz), 7. 44-7. 47 (2 H, m), 8. 12-8. 15 (1 H, m) FAB-MS (m/e): 360 [M+H] +

5

#### 実施例113

, m)

#### 化合物例1103の製造

ジアステレオマーa( $Ar:Ph;R^1:H;R^2:H;R^3:i-Pr;R^4:H$ ;  $R^5:3-MeO-4-MeO-Ph;n=2$ )

10 ¹HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 0. 99 (3H, d, J=6.8Hz), 0. 9 9 (3H, d, J=6.8Hz), 1. 72-1.87 (1H, m), 3. 08 (1H, dd, J=11.4, 14.3Hz), 3. 44 (1H, dd, J=2 . 0, 14.3Hz), 3. 52 (1H, ddd, J=2, 0, 5. 0, 11. 4Hz), 3. 86 (3H, s), 3. 93 (3H, s), 5. 80 (1H, s 15 ), 6. 75-6.80 (1H, m), 6.89 (1H, d, J=1.7Hz) , 6.93 (1H, d, J=8.3Hz), 7.00 (1H, dd, J=1.7 , 8.3Hz), 7.38-7.43 (2H, m), 8.13-8.16 (1H

FAB-MS (m/e) : 376 [M+H] +

20 ジアステレオマーb (Ar: Ph;  $R^1: H; R^2: H; R^3: i-Pr; R^4: H$ ;  $R^5: 3-MeO-4-MeO-Ph; n=2$ )

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 96 (3H, d, J=6.8Hz), 1. 0 0 (3H, d, J=6.8Hz), 1. 92-2. 07 (1H, m), 2. 98 (1H, ddd, J=3. 5, 5. 7, 9. 2Hz), 3. 45 (1H, dd,

25 J=9. 2, 14. 4Hz), 3. 51 (1H, dd, J=3. 5, 14. 4Hz), 3. 84 (3H, s), 3. 90 (3H, s), 5. 80 (1H, s), 6. 83 (1H, dd, J=1. 7, 8. 4Hz), 6. 87 (1H, d, J=8. 4Hz), 6. 92 (1H, d, J=1. 7Hz), 6. 93-6. 97 (1H, m), 7. 44-7. 51 (2H, m), 8. 13-8. 17 (1H, m

167

)

FAB-MS (m/e) : 376 [M+H] +

#### 実施例114

5 化合物例1104の製造

ジアステレオマーa(Ar:Ph;R¹:H;R²:H;R³:i-Pr;R⁴:H;R⁵:3、4-Methylenedioxyl-Ph;n=2) 
 ¹HNMR(CDCl₃)δ:0.97(3H,d,J=6.8Hz)、0.9
7(3H,d,J=6.8Hz)、1.73-1.88(1H,m)、3.05
10(1H,dd,J=11.4、14.3Hz)、3.43(1H,dd,J=2.2、14.3Hz)、3.46-3.53(1H,m)、5.79(1H,s)、6.00(2H,s)、6.78-6.83(1H,m)、6.84-6.90(3H,m)、7.37-7.41(2H,m)、8.11-8.15(1H,m)

15 FAB-MS (m/e):360 [M+H] +
ジアステレオマーb (Ar:Ph;R¹:H;R²:H;R³:i-Pr;R⁴:H
;R⁵:3,4-Methylenedioxyl-Ph;n=2)
 ¹HNMR (CDCl₃) δ:0.96 (3H, d, J=6.8Hz),0.9
9 (3H, d, J=6.8Hz),1.90-2.04 (1H, m),2.98
20 (1H, ddd, J=3.5,5.7,9.1Hz),3.43 (1H, dd, J=9.1,14.1Hz),3.48 (1H, dd, J=3.5,14.1Hz),5.77 (1H,s),5.99 (2H,s),6.75 (1H,dd, J=1.5,8.0Hz),6.80 (1H,d,J=8.0Hz),6.87 (1H,d,J=1.5Hz),6.95-6.99 (1H,m),7.46-25 7.51 (2H,m),8.12-8.16 (1H,m)
FAB-MS (m/e):360 [M+H] +

実施例115

化合物例1105の製造

ジアステレオマーa (Ar:Ph;R¹:H;R²:H;R³:i-Pr;R⁴:H;R⁵:3, 4-Ethylenedioxyl-Ph;n=2)

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 97 (3H, d, J=6. 9Hz), 0. 9 7 (3H, d, J=6. 9Hz), 1. 70-1. 85 (1H, m), 3. 05 (1H, dd, J=11. 5, 14. 3Hz), 3. 41 (1H, dd, J=2 . 2, 14. 3Hz), 3. 50 (1H, ddd, J=2, 2, 4. 8, 11. 5Hz), 4. 30 (4H, s), 5. 76 (1H, s), 6. 78-6. 83 (1H, m), 6. 83 (1H, dd, J=1. 9, 8. 3Hz), 7. 35-7. 42 (2H, m), 8. 11-8. 15 (1H, m)

10 FAB-MS (m/e) : 374 [M+H] +

ジアステレオマーb( $Ar:Ph;R^1:H;R^2:H;R^3:i-Pr;R^4:H$ ;  $R^5:3$ , 4-Ethylenedioxyl-Ph;n=2)

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 95 (3H, d, J=6.8Hz), 0. 9

8 (3H, d, J=6.8Hz), 1.90-2.03 (1H, m), 2.97 (1H, ddd, J=3.5, 5.7, 9.0Hz), 3.42 (1H, dd, J=9.0, 14.3Hz), 3.48 (1H, dd, J=3.5, 14.3Hz), 4.27 (4H, s), 5.73 (1H, s), 6.77 (1H, dd, J=1.9, 8.6Hz), 6.85 (1H, d, J=8.6Hz), 6.87

(1H, d, J=1.9Hz), 7. 42-7.51(2H, m), 8. 11-

20 8. 15 (1H, m)

15

25

FAB-MS (m/e) : 374 [M+H] +

#### 実施例116

<u>化合物例1111の製造(Ar:Ph;R<sup>1</sup>:H;R<sup>2</sup>:H;R<sup>3</sup>:i-Pr;R<sup>4</sup></u>:H; R<sup>5</sup>: 3-F, 4-MeO-Ph;n=2)

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 96 (3H, d, J=6.8Hz), 0. 9 9 (3H, d, J=6.7Hz), 1. 90-2. 00 (1H, m), 2. 98 -3. 04 (1H, m), 3. 35-3. 50 (2H, m), 3. 90 (3H, s), 5. 79 (1H, s), 6. 92-6. 97 (2H, m), 7. 15 (1

169

H, dd, J=1. 3, 11. 6Hz), 7. 48-7. 51 (2H, m), 8. 14-8. 17 (1H, m)

FAB-MS (m/e) : 364 [M+H] +

#### 5 実施例117

化合物例1158の製造(3-イソプロピル-7-ニトロ-5-フェニル2, 3, 4, 5, -テトラヒドロ-<math>1H-1 $\lambda$ <sup>6</sup>, 4-ベンゾチアゼピン-1, 1-ジオン)

2 - プロモ-5 - ニトロー安息香酸10.0g(40.6mmo1)に塩化チ オニル6.0mlを加え、120℃で3時間加熱還流した後、反応溶液を減圧下に濃縮した。残査にアニソールを30.0ml加え、続いて塩化アルミニウム6.48g(48.7mmo1)を加え、160℃で5時間加熱攪拌した。飽和塩化アンモニウム水溶液を添加し、酢酸エチルエステルで反応溶液を抽出し、有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水溶液で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下に濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチルエステル=4:1)により精製し、(2 - ブロモー5 - ニトロフェニル)(フェニル)メタノン8.3g(収率:61%)を淡黄色油状物として得た。

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 3. 90 (3H, s), 6. 97 (2H, d, J 20 = 9. 0Hz), 7. 77 (2H, d, J=9. 0Hz), 7. 85 (2H, d , J=9. 5Hz), 8. 16-8. 20 (2H, m)

FAB-MS (m/e) : 336/338 [M+H] +

工程1で得られた (2 - ブロモ-5 - ニトロフェニル) (フェニル) メタノン 2.60g(7.73mmol) のジメチルホルムアミド溶液(30ml) に、 t - ブチル N- {2-メチル-1-(スルファニルメチル) プロピル} カルバメート3.0g(11.4mmol) 炭酸カリウム2.09g(15.1mmol) を加え、120℃で2時間加熱攪拌した。飽和塩化アンモニウム水溶液を添加し、酢酸エチルエステルで反応溶液を抽出し、有機層を10%硫酸水素カリウム溶液、飽和食塩水溶液で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下に濃縮し

た。残査に4N塩化水素1,4ージオキサン溶液(10.0m1)を加え室温で一晩攪拌し、反応溶液を減圧下に濃縮した。残渣に2,6ールチジン(20.0ml)を加え、濃塩酸(10.0ml)を添加した。添加終了後、混合物を3時間共沸させ、減圧留去した。残渣を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で回収し、溶液を酢酸エチルで2回抽出した。集めた抽出物を飽和食塩水溶液で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下に濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチルエステル=4:1)により精製し、3ーイソプロピルー7ーニトロー5ーフェニルー2,3ージヒドロー1,4ーベンゾチアゼピン 1.65g(収率:60%)を淡黄色油状物として得た。

10 ¹HNMR (CDC1<sub>3</sub>) δ: 0. 95 (3H, d, J=6. 7Hz), 1. 0
5 (3H, d, J=6. 6Hz), 1. 95-2. 10 (1H, m), 2. 89 -2. 99 (1H, m), 3. 42 (1H, dd, J=11. 2, 12. 0Hz), 3. 62 (1H, dd, J=3. 7, 11. 2Hz), 3. 84 (3H, s), 6. 90 (2H, d, J=8. 9Hz), 7. 52 (2H, d, J=8. 9Hz), 7. 76 (1H, d, J=8. 3Hz), 7. 99 (1H, d, J=2. 6Hz), 8. 19 (1H, dd, J=2. 6, 8. 3Hz)

FAB-MS (m/e) : 357 [M+H] +

20

25

工程2で得られた3-イソプロピルー7-二トロー5-フェニルー2,3-ジヒドロー1,4-ベンゾチアゼピン 1.58g(4.43mmol)のテトラヒドロフラン溶液10mlにトリフルオロ酢酸(3.0ml)溶液を加え、30%過酸化水素水(1.0ml)を約0℃の温度で添加した。添加終了後、混合物を室温で一晩攪拌し、10%チオ硫酸ナトリウム水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で処理し、酢酸エチルで2回抽出し、抽出物を集めて飽和食塩水溶液で洗浄し、乾燥し、減圧下に濃縮した。残渣に4N塩化水素1,4-ジオキサン溶液(10.0ml)を加え、亜鉛粉末288mgを約0℃の温度で徐々に添加した。混合液を一晩室温で攪拌し、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で処理し、セライトで濾過した。酢酸エチルで2回抽出し、抽出物を集めて飽和食塩水溶液で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に濃縮た。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチルエステル=1:1)により精

製し、3-イソプロピルー7-ニトロー5-フェニル2, 3, 4, 5, -テトラヒドロー $1H-1\lambda^6$ , 4-ベンゾチアゼピンー1, 1-ジオンのジアステレオマーa (408mg) およびb (530mg) を淡黄色の油状生成物として得た

### 5 ジアステレオマーa

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 95 (3H, d, J=6.8Hz), 0. 9 5 (3H, d, J=6.8Hz), 1. 70-1.81 (1H, m), 3. 01 (1H, dd, J=11.4, 14.0Hz), 3. 37 (1H, dd, J=2 . 3, 14.0Hz), 3. 44 (1H, ddd, J=2.2, 5.0, 11.

10 4Hz), 3.85 (3H, s), 5.71 (1H, s), 5.88 (1H, d , J=2.3Hz), 6.51 (1H, dd, J=2.3, 8.4Hz), 6. 94 (2H, d, J=8.6Hz), 7.31 (1H, d, J=8.6Hz), 7.88 (1H, d, J=8.4Hz)

FAB-MS (m/e) : 361 [M+H] +

15 ジアステレオマー b

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 93 (3H, d, J=6.8Hz), 0. 9 7 (3H, d, J=6.7Hz), 1. 85-1. 99 (1H, m), 2. 90 -3. 00 (1H, m), 3. 30-3. 40 (2H, m), 3. 82 (3H, s), 5. 73 (1H, s), 6. 08 (1H, d, J=2.4Hz), 6. 6 1 (1H, dd, J=2.4, 8.5Hz), 6. 90 (2H, d, J=8.6 Hz), 7. 26 (1H, d, J=8.6Hz), 7. 89 (1H, d, J=8.5Hz)

FAB-MS (m/e):361 [M+H] <sup>+</sup> 以下に実施例117と同様にして得た化合物の物理定数を示す。

25

20

#### 実施例118

#### 化合物例1157の製造

ジアステレオマーa  $(Ar:7-NO2-Ph;R^1:H;R^2:H;R^3:i-Pr;R^4:H;R^5:4-MeO-Ph;n=0)$ 

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 0. 95 (3H, d, J=6.8Hz), 0. 9 6 (3H, d, J=6.8Hz), 1. 65-1. 78 (1H, m), 2. 49 (1H, dd, J=10.3, 13.9Hz), 2. 98 (1H, dd, J=2 . 2, 13.9Hz), 3. 06 (1H, m), 3. 86 (3H, s), 5. 4 8 (1H, s), 6. 97 (2H, d, J=8.8Hz), 7. 33 (2H, d , J=8.8Hz), 7. 49 (1H, d, J=2.5Hz), 7. 75 (1H , d, J=8.4Hz), 7. 92 (1H, dd, J=2.5, 8.4Hz) FAB-MS (m/e): 359 [M+H] +

ジアステレオマーb (Ar: 7-NO2-Ph;  $R^1:H$ ;  $R^2:H$ ;  $R^3:i-10$  Pr;  $R^4:H$ ;  $R^5:4-MeO-Ph$ ; n=0)

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 93 (3H, d, J=6. 7Hz), 0. 9 5 (3H, d, J=6. 7Hz), 1. 90-2. 10 (1H, m), 2. 75 -2. 85 (1H, m), 2. 90-3. 05 (2H, m), 3. 84 (3H, s), 5. 64 (1H, s), 6. 93 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 2

5 (2H, d, J=8.8Hz), 7.58 (1H, d, J=8.5Hz), 7
63 (1H, d, J=2.3Hz), 7.93 (1H, dd, J=2.3, 8
5Hz)

FAB-MS (m/e) : 359 [M+H] +

#### 20 実施例119

# 化合物例1159の製造

ジアステレオマー a  $(Ar:7-N3-Ph;R^1:H;R^2:H;R^3:i-Pr;R^4:H;R^5:4-MeO-Ph;n=2)$ 

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 0. 96 (3H, d, J=6.8Hz), 0. 9 25 6 (3H, d, J=6.8Hz), 1. 70-1. 82 (1H, m), 3. 05 (1H, dd, J=11.8, 14.0Hz), 3. 41 (1H, dd, J=2 . 0, 14.0Hz), 3. 48 (1H, ddd, J=2.0, 5. 0, 11. 8Hz), 3. 85 (3H, s), 5. 73 (1H, s), 6. 31 (1H, dd, J=2.0, J=2.4Hz), 6. 96 (2H, d, J=8.5Hz), 7. 03 (2H)

173

, dd, J=2. 4, 8. 4Hz), 7. 29 (2H, d, J=8. 5Hz), 8. 12 (1H, d, J=8. 4Hz)

FAB-MS (m/e) : 384 [M+H] +

ジアステレオマーb( $Ar:7-N3-Ph;R^1:H;R^2:H;R^3:i-P$ 

5  $r; R^4: H; R^5: 4-MeO-Ph; n=2$ 

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 94 (3H, d, J=6. 7Hz), 0. 9 8 (3H, d, J=6. 7Hz), 1. 90-2. 05 (1H, m), 2. 95 -3. 04 (1H, m), 3. 35-3. 50 (2H, m), 3. 82 (3H, s), 5. 76 (1H, s), 6. 54 (1H, d, J=2. 2Hz), 6. 9

10 2 (2H, d, J=8.6Hz), 7.09 (1H, dd, J=2.2, 8.5 Hz), 7.23 (2H, d, J=8.6Hz), 8.13 (1H, d, J=8.5Hz)

FAB-MS (m/e) : 387 [M+H] +

#### 15 実施例120

<u>化合物例1164の製造(Ar:7-MeO-Ph;R<sup>1</sup>:H;R<sup>2</sup>:H;R<sup>3</sup>:</u> i-Pr;R<sup>4</sup>:H; R<sup>5</sup>:Ph;n=0)

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 0. 94 (3H, d, J=6.8Hz), 0. 9 5 (3H, d, J=6.8Hz), 1. 55-1. 75 (1H, m), 2. 38 20 (1H, dd, J=10.8, 13.8Hz), 2. 84 (1H, dd, J=2 . 1, 13.8Hz), 3. 00-3. 08 (1H, m), 3. 58 (3H, s ), 5. 66 (1H, s), 6. 14 (1H, d, J=2.7Hz), 6. 62 (1H, dd, J=2.7, 8.3Hz), 7. 25-7. 45 (5H, m), 7. 56 (1H, d, J=8.3Hz)

25 FAB-MS (m/e) : 314 [M+H] +

# 実施例121

# 化合物例1279の製造

ジアステレオマーa(Ar:3, 4-Pyridyl;R¹:H;R²:H;R³

174

 $: i - Pr; R^4 : H; R^5 : Ph; n = 0)$ 

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>) δ: 0. 96 (3H, d, J=6.8Hz), 0. 9
7 (3H, d, J=6.7Hz), 1. 67-1. 80 (1H, m), 2. 46
(1H, dd, J=10.5, 14.1Hz), 2. 98 (1H, dd, J=2
3. 1, 14.1Hz), 3. 10 (1H, ddd, J=1.9, 4.9, 10.
5Hz), 5. 54 (1H, s), 6. 64 (1H, d, J=6.0Hz), 7
35-7. 46 (5H, m), 8. 21 (1H, d, J=6.0Hz), 8.
78 (1H, s)

FAB-MS (m/e) : 285 [M+H] +

10 ジアステレオマーb (Ar:3, 4-Pyridyl; R<sup>1</sup>:H; R<sup>2</sup>:H; R<sup>3</sup>:i-Pr; R<sup>4</sup>:H; R<sup>5</sup>:Ph; n=0)

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 94 (3H, d, J=6.8Hz), 0. 9 5 (3H, d, J=6.6Hz), 2. 00-2. 12 (1H, m), 2. 75 -2. 85 (1H, m), 2. 95-3. 00 (2H, m), 5. 64 (1H,

15 s), 6. 80 (1H, d, J=5. 9Hz), 7. 28-7. 43 (5H, m), 8. 23 (1H, d, J=5. 9Hz), 8. 66 (1H, s) FAB-MS (m/e): 285 [M+H] +

## 実施例122

20 化合物例1281の製造

ジアステレオマーa(Ar:3,4-Pyridyl;R<sup>1</sup>:H;R<sup>2</sup>:H;R<sup>3</sup>:i-Pr;R<sup>4</sup>:H;R<sup>5</sup>:4-PhCH2O-Ph;n=0)

<sup>1</sup>HNMR(CDCl<sub>3</sub>) δ:0.95(3H,d,J=6.9Hz),0.9
6(3H,d,J=6.9Hz),1.65-1.80(1H,m),2.45
(1H,dd,J=10.4,14.0Hz),2.94(1H,dd,J=2.0,14.0Hz),3.10(1H,ddd,J=2.0,4.9,10.4Hz),5.10(2H,s),5.46(1H,s),6.69(1H,d,J=5.9Hz),7.04(1H,d,J=8.7Hz),7.29-7.47(5H,m),7.28(1H,d,J=8.7Hz),8.22(1H,

175

d, J=5.9Hz), 8.76 (1H, s) FAB-MS (m/e):391 [M+H] +

ジアステレオマーb (Ar: 3, 4-Pyridyl;  $R^1: H; R^2: H; R^3: i-Pr; R^4: H; R^5: 4-PhCH2O-Ph; n=0)$ 

FAB-MS (m/e) : 391 [M+H] +

#### 実施例123

# 15 化合物例1288の製造

ジアステレオマーa(Ar: 2、3-Pyridyl;R¹: H;R²: H;R³: i-Pr;R⁴: H; R⁵: Ph; n=0)
 ¹HNMR(CDCl₃) $\delta$ : 0.97(3H, d, J=6.4Hz), 0.9
7(3H, d, J=6.4Hz), 1.70-1.80(1H, m), 2.64
20(1H, dd, J=9.8,14.1Hz), 3.01(1H, dd, J=2.1,14.1Hz), 3.02-3.12(1H, m), 5.44(1H, s), 6.85(1H, dd, J=2.0,7.9Hz), 6.95(1H, dd, J=4.8,7.9Hz), 7.30-7.43(5H, m), 8.29(1H, dd, J=2.0,4.8Hz)

25 FAB-MS (m/e):285 [M+H] +
ジアステレオマーb (Ar:2, 3-Pyridyl;R<sup>1</sup>:H;R<sup>2</sup>:H;R<sup>3</sup>
:i-Pr;R<sup>4</sup>:H; R<sup>5</sup>:Ph;n=0)

<sup>1</sup>HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ:0.94 (3H, d, J=6.2Hz), 0.9
6 (3H, d, J=6.6Hz), 1.86-2.01 (1H, m), 2.80

176

-2. 90 (1H, m), 3. 05-3. 11 (2H, m), 5. 56 (1H, s), 6. 92-6. 96 (2H, m), 7. 28-7. 42 (5H, m), 8. 28-8. 30 (1H, m)

FAB-MS (m/e) : 285 [M+H] +

5

## 実施例124

<u>化合物例1291の製造(Ar:5,6-Pyridyl;R<sup>1</sup>:H;R<sup>2</sup>:H;</u>R<sup>3</sup>:i-Pr;R<sup>4</sup>:H;R<sup>5</sup>:Ph;n=0)

<sup>1</sup>HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 97 (3H, d, J=6. 8Hz), 0. 9 10 8 (3H, d, J=6. 7Hz), 1. 65-1. 80 (1H, m), 2. 48 (1H, dd, J=10. 8, 14. 1Hz), 2. 95-3. 05 (2H, m ), 5. 68 (1H, s), 7. 02 (1H, dd, J=4. 7, 7. 6Hz) , 7. 27-7. 46 (5H, m), 7. 88 (1H, dd, J=1. 7, 7. 7Hz), 8. 32 (1H, dd, J=1. 7, 4. 8Hz)

15 FAB-MS (m/e) : 285 [M+H] +

#### 製剤化例

以下に本発明の化合物の製剤化例を示すが、本発明の化合物の製剤化は、本製 剤化例に限定されるものではない。

#### 20 製剤化例 1

化合物例1116の化合物 45 (部)

重質酸化マグネシウム 15

乳糖 75

を均一に混合して350μm以下の粉末状又は細粒状の散剤とする。この散剤を25 カプセル容器に入れてカプセル剤とした。

# 製剤化例2

化合物例1116の化合物 45 (部)

澱粉 15

177

 $\epsilon_{\rm e} \lambda$ 

乳糖 16

結晶性セルロース 21

ポリビニルアルコール 3

蒸留水30

5 を均一に混合した後、破砕造粒して乾燥し、次いで篩別して141~177μm の大きさの顆粒剤とした。

# 製剤化例3

製剤化例2と同様の方法で顆粒剤を作った後、この顆粒剤96部に対してステ 10 アリン酸カルシウム4部を加えて圧縮成形し、直径10mmの錠剤を作製した。

# 製剤化例4

製剤化例2の方法で得られた顆粒剤の90部に対して結晶性セルロース10部及びステアリン酸カルシウム3部を加えて圧縮成形し、直径8mmの錠剤とした後、これにシロップゼラチン、沈降性炭酸カルシウム混合懸濁液を加えて糖衣錠を作製した。

# 産業上の利用可能性

本発明化合物のベンゾチアゼピン誘導体は、高い血中GLP-1濃度を呈する 20 活性を示していることから、糖尿病治療剤、糖尿病の慢性合併症の予防剤又は抗 肥満薬として有用である。

10

15

20

# 請がの範囲

# 1. 一般式[I]

$$\begin{array}{c|c}
(O)n \\
\downarrow & R^1 \\
S & R^2 \\
R^5 & N & H \\
H & R^4 & [I]
\end{array}$$

[式中、 $R^1$ 及び $R^2$ は同一又は異なって、水素原子、 $C_1 - C_3$ アルキル基、

5  $R^3$ は水素原子、 $C_1-C_6$ アルキル基(但し、n-ブチル基は除く)、  $R^4$ は水素原子、水酸基、 $C_1-C_3$ アルキル基、

R<sup>5</sup>は水素原子、アジド基、アミノ基、カルバモイル基、カルバモイルアミノ 基、カルバモイルオキシ基、カルボキシル基、シアノ基、スルファモイル基、ス ルホ基、ニトロ基、ハロゲン原子、ヒドロキシ基、ホルミル基、ホルミルアミノ 基、環状の飽和若しくは不飽和のC。-C。脂肪族基、アラルキル基、N-アラル キルアミノ基、N、N-ジアラルキルアミノ基、アラルキルオキシ基、アラルキ ルカルボニル基、N-アラルキルカルバモイル基、アリール基、N-アリールア ミノ基、N、N-ジアリールアミノ基、アリールオキシ基、アリールスルホニル 基、アリールスルホニルオキシ基、N-アリールスルホニルアミノ基、N-アリ ールスルホニルアミノC<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>アルキルアミノ基、N-アリールスルホニルアミ  $JC_1-C_{10}$ アルキルカルバモイル基、N-アリールスルホニルアミノ $C_1-C_6$ アルコキシカルボニル基、アリールスルファモイル基、アリールスルファモイル オキシ基、アリールスルファモイルC<sub>1</sub>-C<sub>10</sub>アルキルカルバモイル基、アリー ルスルファモイルC<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>アルコキシカルボニル基、N-アリールカルバモイル 基、アロイル基、アロキシ基、N-アロイル基、N-(N-アロイルアミノ)C  $_1 - C_{10}$ アルキルカルバモイル基、N-アロイルアミノ $C_1 - C_6$ アルコキシカル ボニル基、 $C_2 - C_6$ アルカノイル基、 $C_2 - C_6$ アルカノイルオキシ基、 $N - C_9$ 

-C<sub>6</sub>アルカノイルアミノ基、 N, N-ジ-C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>アルカノイルアミノ基、N  $-C_1-C_6$ アルキルアミノ基、N, N-ジ- $C_1-C_6$ アルキルアミノ基、N-C 1-C10アルキルカルバモイル基、N, N-ジ- C1-C10アルキルカルバモイ ル基、N-C2-C6アルケニルカルバモイル基、N, N-ジ-C2-C6アルケニ ルカルバモイル基、N-アミノC<sub>1</sub>-C<sub>10</sub>アルキルカルバモイル基、N-C<sub>1</sub>-C 。アルコキシC,-C,oアルキルカルバモイル基、N-C,-C。アルコキシカルボ ニルC,-C,0アルキルカルバモイル基、N-C,-C,アルコキシカルボニルア ミノC,-C,0アルキルカルバモイル基、N-C,-C,アルコキシカルボニルア  $S / C_1 - C_6$ アルコキシカルボニル基、 $C_1 - C_6$ アルキルチオ基、 $N - C_1 - C_6$ アルキルスルファモイル基、N, N-ジ-C,-C。アルキルスルファモイル基、  $C_1 - C_6$ アルキルスルフィニル基、 $C_1 - C_6$ アルキルスルホニル基、 $C_1 - C_6$ アルコキシ基、C,-C。アルコキシカルボニル基、 アミノC,-C。アルコキシ カルボニル基、N-C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>シクロアルキルアミノ基、N, N-ジ-C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub> シクロアルキルアミノ基、 C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>シクロアルキルオキシ基、N-C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>シ クロアルキルカルバモイル基、N, N-ジ-C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>シクロアルキルカルバモイ 15ル基からなる群から選択される置換基、5又は6員の複素環基、窒素原子、酸素 原子及び硫黄原子からなる群より選ばれる複素原子を1環系当たり1ないし5個 有する1ないし3環性の複素芳香環基並びに該置換基で置換されていてもよい、 直鎖若しくは分枝鎖の飽和若しくは不飽和のC,-С,脂肪族基、С,-С,アルコ キシ基、 $C_1 - C_6$ アルキルチオ基、 $N - C_1 - C_6$ アルキルアミノ基、 $N - C_1 - C_6$ 20 C。アルキルカルバモイル基、N-C<sub>1</sub>-C。アルキルチオカルバモイル基からな · る群より選ばれる置換基を有してしてもよい炭素芳香環基、1ないし3環性のC 7-C15炭素芳香環基又は5若しくは6員の複素環基若しくは窒素原子、酸素原 子及び硫黄原子からなる群より選ばれる複素原子を1環系当たり1ないし5個有 する1ないし3環性の複素芳香環基(5又は6員の複素環基を除く。)、

Arは、水素原子、アジド基、アミノ基、カルバモイル基、カルバモイルアミノ基、カルバモイルオキシ基、カルボキシル基、シアノ基、スルファモイル基、スルホ基、ニトロ基、ハロゲン原子、ヒドロキシ基、ホルミル基、ホルミルアミノ基、環状の飽和若しくは不飽和のC<sub>3</sub>-C<sub>9</sub>脂肪族基、アラルキル基、N-アラ

ルキルアミノ基、N、Nージアラルキルアミノ基、アラルキルオキシ基、アラル キルカルボニル基、N-アラルキルカルバモイル基、アリール基、N-アリール アミノ基、N、N-ジアリールアミノ基、アリールオキシ基、アリールスルホニ ル基、アリールスルホニルオキシ基、N-アリールスルホニルアミノ基、N-ア リールスルホニルアミノC<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>アルキルアミノ基、N-アリールスルホニルア  ${\it E}$  ノ ${\it C}_1$   $-{\it C}_1$   ${\it o}$  アルキルカルバモイル基、 ${\it N}$  - アリールスルホニルアミノ ${\it C}_1$  -  ${\it C}$ 。アルコキシカルボニル基、アリールスルファモイル基、アリールスルファモイ ルオキシ基、アリールスルファモイルC,-C,。アルキルカルバモイル基、アリ ールスルファモイルC<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>アルコキシカルボニル基、N-アリールカルバモイ ル基、アロイル基、アロキシ基、N-アロイル基、N-(N-アロイルアミノ) 10 C<sub>1</sub>-C<sub>10</sub>アルキルカルバモイル基、N-アロイルアミノC<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>アルコキシカ ルボニル基、 $C_2 - C_6$ アルカノイル基、 $C_2 - C_6$ アルカノイルオキシ基、N - C2-C<sub>6</sub>アルカノイルアミノ基、 N, N-ジ-C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>アルカノイルアミノ基、 N-C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>アルキルアミノ基、N, N-ジ-C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>アルキルアミノ基、N-C<sub>1</sub>-C<sub>10</sub>アルキルカルバモイル基、N, N-ジ- C<sub>1</sub>-C<sub>10</sub>アルキルカルバモ 15 イル基、N-С₂-С₂アルケニルカルバモイル基、N, N-ジ-С₂-С₂アルケ ニルカルバモイル基、N-アミノC<sub>1</sub>-C<sub>10</sub>アルキルカルバモイル基、N-C<sub>1</sub> -C<sub>6</sub>アルコキシC<sub>1</sub>-C<sub>1</sub><sub>0</sub>アルキルカルバモイル基、N-C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>アルコキシカ ルボニルC1-C10アルキルカルバモイル基、N-C1-C6アルコキシカルボニ ルアミノ $C_1 - C_{10}$ アルキルカルバモイル基、 $N - C_1 - C_6$ アルコキシカルボニ 20 ルアミノ $C_1$ - $C_6$ アルコキシカルボニル基、 $C_1$ - $C_6$ アルキルチオ基、N- $C_1$  $-C_6$ アルキルスルファモイル基、N、Nージー $C_1$ - $C_6$ アルキルスルファモイ ル基、CューC。アルキルスルフィニル基、CューC。アルキルスルホニル基、Cュ - C<sub>6</sub>アルコキシ基、C<sub>1</sub> - C<sub>6</sub>アルコキシカルボニル基、 アミノC<sub>1</sub> - C<sub>6</sub>アルコ キシカルボニル基、N-C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>シクロアルキルアミノ基、N, N-ジ-C<sub>3</sub>-25  $C_6$ シクロアルキルアミノ基、 $C_3 - C_6$ シクロアルキルオキシ基、 $N - C_3 - C_6$ シクロアルキルカルバモイル基、N, N-ジ-C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>シクロアルキルカルバモ イル基からなる群から選択される置換基、5又は6員の複素環基、窒素原子、酸 素原子及び硫黄原子からなる群より選ばれる複素原子を1環系当たり1ないし5

個有する 1 ないし 3 環性の複素芳香環基又は該置換基で置換されていてもよい、直鎖若しくは分枝鎖の飽和若しくは不飽和の $C_1-C_9$  脂肪族基、 $C_1-C_6$  アルコキシ基、 $C_1-C_6$  アルキルチオ基、 $N-C_1-C_6$  アルキルアミノ基、 $N-C_1-C_6$  アルキルカルバモイル基、 $N-C_1-C_6$  アルキルチオカルバモイル基からなる群より選ばれる置換基を有していてもよい炭素芳香環基、 1 ないし 3 環性の0 で 0 で

- 2. R<sup>1</sup>及びR<sup>2</sup>が、共に水素原子である請求項1に記載の化合物。
- 3.  $R^3$ が、 $C_2-C_6$ アルキル基(但し、n-プチル基は除く)である 請求項1に記載の化合物。
- 4.  $R^4$ が、水素原子又は $C_1-C_3$ アルキル基である請求項1に記載の 15 化合物。
- R<sup>5</sup>において、炭素芳香環基が、フェニル基、ナフチル基であり、 置換基を有していてもよい炭素芳香環基の置換基が、水素原子、アジド基、アミ ノ基、カルバモイル基、カルバモイルアミノ基、カルバモイルオキシ基、カルボ キシル基、シアノ基、ニトロ基、ハロゲン原子、ヒドロキシ基、環状の飽和若し くは不飽和のC。-C。脂肪族基、アラルキル基、N-アラルキルアミノ基、アラ 20 ルキルオキシ基、アラルキルカルボニル基、N-アラルキルカルバモイル基、ア リール基、N-アリールアミノ基、アリールオキシ基、アリールスルホニル基、 アリールスルホニルオキシ基、N-アリールスルホニルアミノC<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>アルコキ シカルボニル基、アリールスルファモイル基、アリールスルファモイルオキシ基 、アリールスルファモイル $C_1$  -  $C_1$   $_0$ アルキルカルバモイル基、アリールスルフ 25 ァモイルC1-C6アルコキシカルボニル基、N-アリールカルバモイル基、アロ イル基、アロキシ基、N-アロイル基、C2-C6アルカノイル基、C2-C6アル カノイルオキシ基、N-C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>アルカノイルアミノ基、 N, N-ジ-C<sub>2</sub>-C <sub>6</sub>アルカノイルアミノ基、N-C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>アルキルアミノ基、N-C<sub>1</sub>-C<sub>10</sub>アルキ

ルカルバモイル基、N, N-ジー C,-C, アルキルカルバモイル基、N-C, -C<sub>6</sub>アルケニルカルバモイル基、N, N-ジ-C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>アルケニルカルバモイ ル基、N-アミノC1-C10アルキルカルバモイル基、N-C1-C6アルコキシ  $C_1 - C_1$ 。アルキルカルバモイル基、 $N - C_1 - C_6$ アルコキシカルボニル $C_1 - C_6$ 10アルキルカルバモイル基、C1-C6アルキルスルフィニル基、C1-C6アルコ キシ基、C1-C6アルコキシカルボニル基、 アミノC1-C6アルコキシカルボ ニル基、N-С3-С6シクロアルキルアミノ基、 С3-С6シクロアルキルオキ シ基、N-Cュ-C。シクロアルキルカルバモイル基、イミダゾリジニル基、イミ ダゾリニル基、テトラヒドロフラニル基、ピラゾリジニル基、ピラゾリニル基、 ピペラジニル基、ピペリジニル基、ピロリジニル基、ピロリニル基、モルホリノ 10 基、イソオキサゾリル基、イソチアゾリル基、イミダゾリル基、オキサゾリル基 、オキサジアゾリル基、チアゾリル基、チアジアゾリル基、チエニル基、トリア ゾリル基、ピリジル基、ピラジニル基、ピリミジニル基、ピリダジニル基、ピラ ゾリル基、ピロリル基、ピラニル基、フリル基、アクリジニル基、イソキノリル 基、イソインドリル基、インダゾリル基、インドリル基、エチレンジオキシフェ 15 ニル基、カルバゾリル基、キナゾリニル基、キノキサリニル基、キノリル基、ク ロマニル基、クロメニル基、フェナンスリジニル基、フェナンスロリニル基、ジ ベンゾフラニル基、ジベンゾチオフェニル基、シンノリニル基、チオナフテニル 基、ナフチリジニル基、フェナジニル基、フェナキサジニル基、ベンゾイミダゾ リル基、ベンゾオキサゾリル基、ベンゾチアゾリル基、ベンゾトリアゾリル基、 20 ベンゾフラニル基、ジヒドロベンゾフラニル基、メチレンジオキシフェニル基で あり、1ないし3環性のC<sub>7</sub>-C<sub>15</sub>炭素芳香環基が、アセナフチレニル基、アダ マンチル基、アンスリル基、インデニル基、フェナンスリル基であり、5若しく は6員の複素環基が、イソオキサゾリル基、イソチアゾリル基、イミダゾリル基 25 、オキサゾリル基、チアゾリル基、チアジアゾリル基、チエニル基、トリアゾリ ル基、ピリジル基、ピラジニル基、ピリミジニル基、ピリダジニル基、ピラゾリ ル基、ピロリル基、ピラニル基、フリル基であり、窒素原子、酸素原子及び硫黄 原子からなる群より選ばれる複素原子を1環系当たり1ないし5個有する1ない し3環性の複素芳香環基(5又は6員の複素環基を除く。)が、アクリジニル基

WO 02/053548

、イソキノリル基、イソインドリル基、インダゾリル基、インドリル基、インドリジニル基、エチレンジオキシフェニル基、カルバゾリル基、キナゾリニル基、キノキサリニル基、キノリル基、クロマニル基、イソクロマニル基、クロメニル基、フェナンスリジニル基、フェナンスロリジル基、ジベンゾフラニル基、ジベンゾチオフェニル基、チオナフテニル基、ナフチジニル基、フェナジニル基、フェナジニル基、フェナジニル基、フェナキサジニル基、フェノチアジニル基、フタラジニル基、プテリジニル基、プリニル基、ベンゾイミダゾリル基、ベンゾオキサゾリル基、ベンゾチアゾリル基、ベンゾトリアゾリル基、ベンゾフラニル基、ジヒドロベンゾフラニル基若しくはメチレンジオキシフェニル基である請求項1に記載の化合物。

Arにおいて、炭素芳香環基が、フェニル基、ナフチル基であり 10 、置換基を有していてもよい炭素芳香環基の置換基が、水素原子、アジド基、ア ミノ基、カルバモイル基、カルバモイルアミノ基、カルバモイルオキシ基、カル ボキシル基、シアノ基、ニトロ基、ハロゲン原子、ヒドロキシ基、環状の飽和若 しくは不飽和のC。-C。脂肪族基、アラルキル基、N-アラルキルアミノ基、ア ラルキルオキシ基、アラルキルカルボニル基、N-アラルキルカルバモイル基、 15 アリール基、N-アリールアミノ基、アリールオキシ基、アリールスルホニル基 、アリールスルホニルオキシ基、N-アリールスルホニルアミノC<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>アルコ キシカルボニル基、アリールスルファモイル基、アリールスルファモイルオキシ 基、アリールスルファモイルC,-С,。アルキルカルバモイル基、アリールスル ファモイルC1-C6アルコキシカルボニル基、N-アリールカルバモイル基、ア 20 ロイル基、アロキシ基、N-アロイル基、 $C_2-C_6$ アルカノイル基、 $C_2-C_6$ アルカノイルオキシ基、N-C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>アルカノイルアミノ基、 N, N-ジ-C<sub>2</sub>  $-C_6$ アルカノイルアミノ基、 $N-C_1-C_6$ アルキルアミノ基、 $N-C_1-C_{10}$ アルキルカルバモイル基、N, N-ジー C<sub>1</sub>-C<sub>10</sub>アルキルカルバモイル基、N  $-C_2-C_6$ アルケニルカルバモイル基、 $N, N-i-C_2-C_6$ アルケニルカルバ 25 モイル基、 $N-P \le J C_1 - C_1 P N$ キルカルバモイル基、 $N-C_1 - C_6 P N$ コ キシ $C_1 - C_{10}$ アルキルカルバモイル基、 $N - C_1 - C_6$ アルコキシカルボニル $C_1$  $-C_{10}$ アルキルカルバモイル基、 $C_1-C_6$ アルキルスルフィニル基、 $C_1-C_6$ アルコキシ基、C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>アルコキシカルボニル基、 アミノC<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>アルコキシ

WO 02/053548

PCT/JP01/11267

カルボニル基、N-C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>シクロアルキルアミノ基、 C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>シクロアルキ ルオキシ基、N-С₃-С₀シクロアルキルカルバモイル基、イミダゾリジニル基 、イミダゾリニル基、テトラヒドロフラニル基、ピラゾリジニル基、ピラゾリニ ル基、ピペラジニル基、ピペリジニル基、ピロリジニル基、ピロリニル基、モル ホリノ基、イソオキサゾリル基、イソチアゾリル基、イミダゾリル基、オキサゾ リル基、オキサジアゾリル基、チアゾリル基、チアジアゾリル基、チエニル基、 トリアゾリル基、ピリジル基、ピラジニル基、ピリミジニル基、ピリダジニル基 、ピラゾリル基、ピロリル基、ピラニル基、フリル基、アクリジニル基、イソキ ノリル基、イソインドリル基、インダゾリル基、インドリル基、エチレンジオキ シフェニル基、カルバゾリル基、キナゾリニル基、キノキサリニル基、キノリル 基、クロマニル基、クロメニル基、フェナンスリジニル基、フェナンスロリニル 基、ジベンゾフラニル基、ジベンゾチオフェニル基、シンノリニル基、チオナフ テニル基、ナフチリジニル基、フェナジニル基、フェナキサジニル基、ベンゾイ ミダゾリル基、ベンゾオキサゾリル基、ベンゾチアゾリル基、ベンゾトリアゾリ 15 ル基、ベンゾフラニル基、ジヒドロベンゾフラニル基、メチレンジオキシフェニ ル基であり、1ないし3環性の $C_7 - C_{15}$ 炭素芳香環基が、アセナフチレニル基 、アダマンチル基、アンスリル基、インデニル基、フェナンスリル基であり、5 若しくは6員の複素環基が、イソオキサゾリル基、イソチアゾリル基、イミダゾ リル基、オキサゾリル基、チアゾリル基、チアジアゾリル基、チエニル基、ピリ ジル基、ピラジニル基、ピリミジニル基、ピリダジニル基、ピラゾリル基、ピロ 20 リル基、ピラニル基、フリル基であり、窒素原子、酸素原子及び硫黄原子からな る群より選ばれる複素原子を1環系当たり1ないし5個有する1ないし3環性の 縮合複素芳香環基 (5若しくは6員の複素環基を除く。)が、アクリジニル基、 イソキノリル基、イソインドリル基、インダゾリル基、インドリル基、インドリ ジニル基、エチレンジオキシフェニル基、カルバゾリル基、キナゾリニル基、キ 25 ノキサリニル基、キノリル基、クロマニル基、イソクロマニル基、クロメニル基 、フェナンスリジニル基、フェナンスロリジル基、ジベンゾフラニル基、ジベン ゾチオフェニル基、チオナフテニル基、ナフチジニル基、フェナジニル基、フェ ナキサジニル基、フェノチアジニル基、フタラジニル基、プテリジニル基、プリ

185

ニル基、ベンゾイミダゾリル基、ベンゾオキサゾリル基、ベンゾチアゾリル基、ベンゾトリアゾリル基、ベンゾフラニル基、ジヒドロベンゾフラニル基若しくはメチレンジオキシフェニル基である請求項1に記載の化合物。

5

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP01/11267

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl <sup>7</sup> C07D281/10, C07D417/10//A61K31/554, A61P3/10, A61P3/04							
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC							
B. FIELDS SEARCHED							
Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)  Int.Cl <sup>7</sup> C07D281/00-18							
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched .							
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) CAPLUS (STN), REGISTRY (STN)							
C. DOCUM	IENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT						
Category*	Citation of document, with indication, where ap		Relevant to claim No.				
Х	Janos SZABO et al., "Saturate 116. Synthesis and spectrosco 1, 4-benzothiazepine derivati Vol.65, No.1, pp.175-81, (198 compound 11b (Scheme 2)	1-2,4-7					
А	WO, 96/5188, A1 (Wellcome Foundation Ltd.), 22 February, 1996 (22.02.96), Page 41; Synthetic Examples (29) & CA 2197099 A & AU 9644260 A1 & EP 775126 A1 & CN 1161035 A & HU 77129 A2 & JP 10-504035 A & BR 9508586 A & IL 114877 A1 & RU 2156245 C2 & FI 9700531 A & NO 9700585 A & US 5910494 A						
	r documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.					
* Special categories of cited documents:  "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance  "E" earlier document but published on or after the international filing date  "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)  "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means  "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed  Date of the actual completion of the international search		"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art document member of the same patent family					
	larch, 2002 (27.03.02)	09 April, 2002 (09	.04.02)				
Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office		Authorized officer					
Facsimile No.		Telephone No.					

	属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) 7D281/10, CO7D417/10 // A61K31/554, A61P3/	/10 AC1P2 /04		
1116.61. (0	, MO163/10, CO10411/10 // AG1831/394, AG183/	710, A01F3/04		
.B. 調査を				
i .	最小限資料(国際特許分類(IPC)) 7D281/00−18		*	
1111.01.00	10201/00 10			
最小限資料以外	外の資料で調査を行った分野に含まれるもの			
			•	
	<b>目した電子データベース(データベースの名称、</b> (), REGISTRY(STN)	調査に使用した用語)		
0.2 200 (01)				
	ると認められる文献			
引用文献の カテゴリー*	   引用文献名 及び一部の箇所が関連すると	ときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号	
Х	Janos SZABO et.al., "Saturated het	erocycles. Part 116.	1-2, 4-7	
	Synthesis and spectroscopic inves	_		
	1,4-benzothiazepine derivatives",			
	CAN. J. CHEM. Vol. 65, No. 1, pp. 175-81,  第176頁 化合物11b(Scheme 2)を			
	, ,	<i>-</i>		
A .	WO 96/5188 A1 (Wellcome Foundation	on Limited)	1-7	
	1996.02.22   第41頁 Synthetic Examples (29)	<b>参昭</b>		
	&CA 2197099 A &AU 9644260			
区 C欄の続き	きにも文献が列挙されている。		紙を参照。 	
	のカテゴリー 車のある文献ではなく、一般的技術水準を示す	の日の後に公表された文献	In de why think we shall be a second	
<b>も</b> の		「T」国際出願日又は優先日後に公表さ 出願と矛盾するものではなく、	された文献であって 発明の原理又は理論	
	類日前の出願または特許であるが、国際出願日 公表されたもの	の理解のために引用するもの	vetatka z wego on	
	主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行	「X」特に関連のある文献であって、 の新規性又は進歩性がないと考;		
	くは他の特別な理由を確立するために引用する 理由を付す)	「Y」特に関連のある文献であって、\ 上の文献との、当業者にとって		
「〇」口頭に、	よる開示、使用、展示等に言及する文献	よって進歩性がないと考えられる		
「P」国際出版	頭日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	「&」同一パテントファミリー文献		
国際調査を完了した日 27.03.02		国際調査報告の発送日 09.04.02		
国際調査機関の名称及びあて先 特許庁審査官(権限のある職員) 4 P 9 7 3				
日本国特許庁 (1 SA/JP)				
東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 電話番号 03-3581-1101 内線 349				

				当际山原街で「「し1/」「	01/11/07
C(続き).	関連すると認められ	る文献	(1 ·		
引用文献の	- ,				関連する
カテゴリー*	引用文献名	及び一部の箇所	が関連するときは、	その関連する箇所の表示	請求の範囲の番
·	&CN 1161035 A		77129 A2	&JP 10-504035 A	
	&BR 9508586 A		114877 A1	&RU 2156245 C2	
	&FI 9700531 A		9700585 A	&US 5910494 A	
	I 0,00001 11	arto .	7100000 A	WOO 0310434 A	
. [					
1				i	
}					
1					
ĺ					
l					
1					
{					
ſ					
	i				
					1
J				•	
1					1
.					
1.					-
}					
İ					
ĺ					
. ]					
. ]					
	•				
5					

様式PCT/ISA/210 (第2ページの続き) (1998年7月)